Das Glyzerin

Gewinnung, Veredelung, Untersuchung und Verwendung

Glyzerinersatzmittel

VOD

Dr C. Deite † und Ing Chem J Kellner

Mit 78 Abbildungen



Berlin Verlag von Julius Springer 1928

1665

Alle Rechie, inshenondere das der Übersetzung in fremde Sprashen, vorbehalten. Oppyright 1928 by Julius Springer in Berlin.

112.

Vorwort

Wenn das Hescheinen des vorliegenden Werkes einer Refertigung bedürfte, so ist sie in dem Namen Dr Carl Deite geben. Deite ist am 4 September 1921 gestorben. Ihm hat Frettindustrie, im besonderen die Seifenfahrikation, manche glück Anregung zu verdanken Sein nimmer ruhender Fleiß wollte deinem langen, dem Studium wie der Praxis gewidmeten Leber wonnenen Erfolge und Brishrungen der Nachwelt überliefern, der Vollendung dieses Hochsieles hinderte ihn der Tod.

Der Verlag ersuchte mich, das Werk zu vollenden. Ich nit dem schon Vorliegenden plotätvoll zu Werke, verbesserte i holtes, Unzeitgemäßes und bemühte mich die neuesten Resu der Forschung und Praxis darin zu verwerten. Dedurch wird Buch jedem Praktiker von Nutzen sein.

Die Herstellung von Glyserin aus Fetten und Ölen lat ein der Stearin- bzw Seifenfahrikation. Eine Neuerung aber bildet Gewinnung des Glyserins durch Vergüren von Zucker Wenn im liegenden Buche die sur Seifen und Stearinerseugung notwend Rohstoffe, die Fette und Öle, als Glyserinträger kurz und mit sonderer Berücksichtigung der Seifentschnik besprochen werden wird damit nichts Überfüssiges geschehen sein. Es wird imme von Interesse sein, welche Wertung die üblichen Beinigungsmethder bei der Fettspaltung anfallenden Glyserinwässer und Se unterlaugen finden.

Für ebenso wichtig halte ich die Abhandlung über Gört giyserin, dessen Aufarbeitung zu Dynamitgiyserin ich durch J hindurch betrieben habe.

Für den Handel mit Glyserin finden im vorliegenden W die von England aufgestellten Handelsbedingungen, sowie die it nationalen Untersuchungsmethoden vom Jahre 1911 und die E makopösvorschriften der meisten Länder gebührende Berücksichtig Dem Glyserinhändler dürfte auch das Kapitel über Glyserinver dung willkommen sein. Endlich scheint nicht überfittasig, die besonders im Kriege vielfach verwendeten Glyserinematsmittel in ihrer Zusammensetzung und Benutzung ausführlich zu besorrechen.

Die Abbildungen sind größtentells neu, vielfsch eigens hergestellt. Einige sind den Werken Ubbelobde-Goldschmidt und Hafter entnommen.

Das vorliegende Werk ist sowohl für den Praktiker und Analy tiker als auch für den interessierten Kaufmann als Nachschlagewerk bestimmt.

Allen Firmen, die uns mit vorbildlicher Bereitwilligkeit durch Lieferungen von Zeichnungen und Lieferbildern unterstützt haben, mge ich hiermit bereitiehen Dank.

Aussig, im Mars 1998

Kellner

Inhaltsverzeichnis

		leks
10	Geschichte der Glyserinfabrikation	1
L	Die Gewinnung des Glymerins	18
	A Die Gewinnung des Glyssrins aus Festen	15
	1 Die Natur der Fette	15
	Chemische Konstitution und physicalische Rigenschaften der Fette 15. Die Fettellaren 18. Das Glyserin IV Glyserin und Wasser 20. Liehtbrechungsvormügen wilsseriger Glyserin intermen 21 Dampfepannung wilsseriger Glyserinfoungen 21 Vickostitit wilsseriger Glyserinfoungen 21 Verkalten von Glyserin und Glyserinfoungen beim Erhitzen 22. Das Verdinnen stärkerer Glyserinfoungen 25. Das Gefrieren von wisserigen Glyserinfoungen 25 Verhalten des Glyserins su versehiedenen Lieungsmitteln 24 Lösungsverrößen des Glyserins 26 Glyseriae 20. Glyserinsen 28. Verhalten des Glyserins zu Hefophson 29 Verhalten des Glyserins zu Reagensten 30. Der Nachweis von klotnen Mangen Glyserin 31 Spaltung und Verseifung der Fette #2.	
	2. Die Untersuchung der Fette und fetten Öle Bestimmung des Wessergehaltes 24 Bestimmung von Mohtfetten 24. Die Olwagen 25 Bestimmung des Schmeiz- und Erstarrungspunktes 25 Bestimmung der Verseifungsschi 27 Bestimmung der Jodanhi 27 Bestimmung der Reichert- Meißleshen Zahl 40. Die Hehnerschi 40 Bestimmung der Stursahl und der Esterschi 40. Bestimmung der Stursahl und der Unversifibaren 43 Die Ermittlung des Oly seringshaltes von Fatten und Olen 44.	Ħ
	8 Die Fette und Öle für die Stearin Glyserin und Selfenfabrikation a) Tierletie b) Pflanzonfette o) Gehärtete Fette d) Abfullfatte	56 57 71 100 102
	4. Die Gewinnung von Glyserin bei der Fettspaltung Die Stearinfabrikation in ihrer geschichtlichen Intwicklung 110, a) Die Autoklavenvermifung Der Autoklav 17 Die Spaltmittel 192, Die Autoklavierung 126, Ausbiessvorrichtung und Absetsgefäße 198, Des Kensetzen der Antoklavenmasse 130 Vorreinigung der Gly meinwinner 181 Die Ausbeste an Glymnin und Fett- säure 140. Autoklavenfattigeltungsunlage 148.	110 117

		b) Die mure Verseifung	144
		Authfrdaren 145.	
		e) Das Twitshall-Spaliverlahren	147
		Vorreinigung der Feste 147 Die Spaltung 148. Das Gly-	
		nariawamer 183. Die Apparatur für die Twitohellspaltung	
		184. Theorie der Twitchellepaltung 156 Pfellringspalter 161.	
		Koninktspalier 164. Die Konien einer Twitchellspeliung 164.	166
		d) Die fermeninitye Fetispaltung e) Das Krebitsverfahren	168
		Die Verseifung 170. Hotglyserinkelerung 171 Umseisung	100
		der Kalkasife in Natronasife 172	
		f) Vergieich der versehledenen Feitspaltungsverfahren mit-	
		omander	173
		g) Die Verdempfung von Glysseinwasser auf Rohglyserin	175
		s) Die Verdampfung is altenen Geläßen	178
		Die Verdampfung in Vakusm	177
		8. Die Gewinnung von Glyserin bei der Fabrikation	
		yon Türkişehrotöl	184
		6. Die Glyseringewinnung aus den Unterlaugen der	
		Belfenfabriken	185
		Die Seifen 185. Die Kommensstrang der Unterlangen 191	
		Allgemeines 194.	
		a) Unterlanguaretnigung	198
		b) Die Verdampfung der vorgereinigten Unterlange auf Rob-	
		glysuria und Gaworbanks	214
		e) Kohlenverbransh und Olysochyuchus bei der Unterlangen-	
		Aufurbellung	224
	ъ		00.0
	ъ.	Clyseringswinning durch Clirung	226
		Glyssein het der alkeholischen Gärung 996. Das Protolver-	
		fuhren 200.	
		1 Die chemischen Vorgänge bei der Bildung von Ga	988
		rungsglyserin	225
		2. Die Beinigung der Gärungsglyserine 3. Die Aufsrbeitung der Protol oder Fermentol	
		schlempe	148
		a) Vorreinigung	948
		b) Verdamptene and Rohprotol	945
	-		
	u.	Synthetisches Glyserin	346
	D	Die Rohgiyserine des Handels	140
		1 Saponifikatrohelyserin	940
		2. Azidifikasionarohatyserin	931
		2. Unterlangeurohgiyawin	23.9
		4. Der Versund	258
		5. Preimotierung und Handelmeeneen	363
		6. Beitische Standardbestimzungen für Seifenunterlangen und	
		Saponifikai-Rohglyserin	257
П	N	e Veredhag der Rehglynerine	OK O
			369
	Δ.	(Hysoringsifination	200
		I Baffination über Knochonkohle	200
		Wiederbelabung der Knoolemkohle 262.	
		1. Vereinfachtes Balfinationsverfahren	986
		2. Handelssorten der Raffinste	268

В.	Die Glyserindertillation	966
	1 Die Destillation anter atmosphärischem Druck 2, Die Destillation im Vakuum 3 Glyserindestillation unter Verwendung von expandiertem und wiedererhitstem Dampf 277 Glyserindestillation meier Verwendung von expandiertem und wiedererhitstem Dampf 277 Patont "Sooti" 288. Multiplexicatillation 287 Destillations-rückstünde 288. Die Destillation des Protolglyserins 280.	966 979
	8. Musfärben der Destillate	201
	4. Des Behönen des Glyserins	292
	5. Plan einer Glyserinveredlungsanlage	202
a.	Die Handeleglyzerine	994
	1 Die raffinierten und destillierten Glyzerine des Handels	208
	2. Dynamitglyserin	201
	Der Nobel Test 904. Der Astas-Standard 806	
	3 Pharmakopöeglyserin	206
	a) Doutanho Pharmakopõe	307
	b) Outerreichische Pharmakopöe	897
	e) Schweiser Pharmakopös	\$10 \$10
	d) Fransörische Pharmakopöe e) Britische Pharmakopöe	112
	f) Die Pharmakopëe der Vereinigten Staaten von Nordamerika	\$18
	g) Japanische Pharmakopõe	814
DI	e Untersuchung des Glymerins	315
A	Die Unternuchung der Rohglysserine	316
ı	Die Bestimmung des Ulyseringehaltes	818
	a) Das Permanguaatverfahren	816
	b) Das Asottoverfahren	\$30 \$30
	c) Das Bichromatverfahren d) Das Isopropyljodidverfahren	320
	o) Das Extraktionsverfahren	831
	f) Die Destilletionsmethode	225
	N Prafang der Robglysorino saf Versareinigangen	841
	a) Qualitativor Nachwele	841 845
	b) Quantitative Untersuchung 8 Internationale Standardmethoden 1911	847
В		363
_	1 Physikalische Methodon sur Gehaltsbestimmung	
	wässeriger Glyseriniösungen	364
	a) Feststellung des spesifischen Gewicktes	764
	h) Das Liebthrochtmasvormösen wilsseries (Hyseriniesungen	870
	o) Untersuchung destillierter Glyserine auf Ethiliseigkeit	87X
	d) Gobaltshessimmung witnessiger Glyserinioungen aus der Damphapanung	876
	2. Ohemisehe Methoden sur Gebaltsbestimmung wässe	
	riger Glyseriniösungen	879
	Das Mindampfverfahren über Bleioxyd 879. Die Glyssein-	
	besimmung aus dem Lösungsvermögen für Kuplercoyd 280. Bennosiverahren 280. Durch Überführen des Reingyserins	
	in Elicophysicia 880.	

IV Die Verwendung des Glynerius und seiner Brestmittel

A Die Verwandung des Glyserins

Glyssein als Kosservierungsmittel \$81. Glyssein in der Fabrickier der Nahrungs- und Gemaßmittel \$83. Glyssein in de Madisin und Pharmanie \$85. Glyssein in der Safranfahrikatio \$87. Glyssein in der Kosmetik \$68. Glyssein in der Papie fabrikation \$97. Glyssein in den graphischen Känsten und Gwerben \$28. Glyssein in der Lack- und Firulatabelikation 40 Glyssein in der Kättberstung 403. Glyssein als Fischreinigung mistel 404. Glyssein zu Modellkormansen 404. Glyssein in der Känstein un anderen Pflanzamiellen 408. Glyssein in der Lederindustrie 40 Glyssein in der Gemmifabrikation 407. Verwendung des Glysrins wagen Kählebeständigkeit solner Löungen 408. Glyserfär militärische Swecke 408. Glyserin in chemischen Labor torien 409. Glyssein als Mittel gegen Kesselstein 409. Glyssein und Leim 409. Die medizinisch und technisch wichtigen Glyzerd verbindungen 418.

B. Die Glyserinerseismittel

Ältere Braatsmittel für Glyserin
 Zuckerlösungen als Heusts für Glyserin 426. Molphores 42
 Brythrit 424. Poptassythrit 426. Ther- und Pflansenschiel

als Brusts für Glyssein 486, Lämpalin 434, Algin 43 Filmige Stärks 436, Nevoglyssein 427 Glysseit 427 Gl serisonsats von Kipp 427

2. Die neueren Glyserinersatzmittel

Glysorinements aus Einkasstat und Alkalissetat 428, Pergi serin und Perkaglysorin 428, Glysorinement 431 Rhodensal als Glysorinement 481 Magnosiumbutyrat als Glysorinement 482, Glysorinement 482, Glysorinement 483, Betain als Glysorinement 484, Glykol als Glysorinement 434,

Namenverseichnis

Bechverzeichnis

Druckfehler-Berichtigung

9. Zeile 2 von u lies Jobbins stats Jobbins. 87 18 o. . Melifische stath Melfilorsche. o. . Ohlorkalatum statt Ohlorkalium 281, 14 943, u. . Nobel-Test starts Nobeltest. 15 u . Setta 967 statt Abb. 967 201. 11 880. u. . 10 eem Jod wasserstoffslitere staté 100 aam 425. 10 Q. [O (OH, NO.).] state [O (OH, NO.).].

Die Geschichte der Glyxerinfabrikation.

Das Glyserin wurde 1779 von dem Apotheker C. W Scheele Koping in Schweden gelegentlich der Bereitung von Bleipflaster Olivenöl und Bleigilätte entdeckt. Er nannte es "principium ce oleorum", was mit "Oleüß" übersetzt wurde. In Frankreich eit es den Namen "glycerine"),

Uber seine Buideckung schrieb der genannte Anotheker und miker*), dem die Chemie noch andere wichtige Entdeckungen lankt Vormutiloh ist es noch unbekannt, daß alle Fette und renresten Öle von Natur eine Süßigkeit haben, die durch das mdere Verhalten und ihre Rigenschaft sich von den allgemein annten suckerartigen Materien unterscheidet, welche das Gewichsh hervorbringt. Diese Süßigkeit zeigt sich, wenn man solche Öle Bleikalk und Wasser kocht, bis aller Bleikalk vom Ole auf et ist, auf das Emplastrum wieder Wasser aufgleße und ein near utan kocht, bis der Best so dick wie Sirup ist. - Später isoe er noch aus anderen Fetten, wie Butter Schweinefett Mandelöl - das Cilvarin aber die Natur des von ihm entdeckten Körpers er nicht erkannt, und er vermochte weder die konstitution der o aufzuhellen, noch eine Erklärung für den Verweifungsprozeß geben. Das verdanken wir omt den Arbeiten von thevrani ouse and Borthelot.

Michael Chevreul begann mit somen bewunderungswürdigen ersuchungen über die Fotte um das Jahr 1810 und schloß sie nit der Veröffentlichung des Werkes "Recherches chimiques sur eerps gras d'origine animale" Paris 1828. Es gelang ihm im auf seiner Untersuchungen eine Ansahl Fettsäuren aus den Fetten scheiden und festschungen eine Ansahl Fettsäuren aus den Fetten scheiden und festschungen, 1 daß der Sanorstoff der Luft bei Verseifung nicht tätig ist, 2 daß einmal saponifiziertes Fett durch ierholtes Vorhinden mit Kall nicht mehr verändert wird, 8. daß Fette in der Regel Gemische sind, 4. daß sie bei der Zersetsung in Schwefelsäure ebenso wie bei der Zersetsung durch Alkallen en bilden, 5 daß die bei der Verseifung erhaltenen fetten Säuren das Glyssein 4 l/s bis 5 l/s l/s mehr betragen, als das Gewicht angewandten Fettes war, und 6 daß bei der Vereinigung der in Säuren mit Bleioxyd Wasser anstritt.

Die leisten Beobschiungen führten ihn zu der Annahme, daß ahl die Säure wie auch das Glyserin mit Wasser chemisch verlen seien und daß dieses nicht ausgetrieben werden künne, und er

Yon yimmade = mill.
 Openedia chem. et phys. II, S. 175; Crelle chem. Jour. IV S. 190.
 Estimat Chem. 1

vergieicht die Fette mit den gemischten Äthern, indem letztere, n wilmerigen Alkali behandelt, gans wie die Fette, unter Anfrahu von Wasser in Sals und Alkohol seriegt werden.

Die Arbeit Chevreuls hatte mächtig Bahn gebrochen und h das Fundament gelegt für alle weiteren Forschungen über die Nati

dor Fette.

J Pelouze¹) entdeckte 1886 die Glyzerinschweislature. stellte an ihr das Molekulansewichs des Givaertes fest und sie vo anialte ihn, die Ähnlichkeit des Glyzerins und des Alkohols hervo zuheben.

Nachdem die Produkte der Zerseisung der Fette ermittels ware harrte immer noch die Frage, in welcher Welse das Glyzarin und d Sauren in den Fetten verbunden sind, einer bestimmten Beantwortun Diese Frage hat Eug. Berthelot") durch die Synthese der Fotaus den fetten Sturen und dem Glyssein beantwertet. Indem wasserfreies Giverin und wasserfreie Fettelluren in geschlossene Geffigen einer hüheren Temperatur aumetste, stellte er Verbindunge her, in denen ein, swei oder drei Molakille Siture mit einem Molaki Glyssein unter Austrite von einem, zwei oder drei Molekülen Wass vereinigt waren. Die Verbindungen, zu denen drei Molektile Fetsiture verwondet waren, erkannte er als identisch mit den in de Natur vorkommenden Futten.

Wurtz namen dann suerst den Gedanken aus, daß des Gl zeetn ein Alkohol sei, der drei Molekülen gewähnlichem Alkoh-Laulyalent sel

Von der Entdeckung des Givserins bis zu seiner technische Gewinnung und Verwertung ist eine lange Zeit verflossen. Es b dies leicht erklärlich, wenn man bedenkt, daß vor Einführung de Stearinfabrikation nur zwei Möglichkeiten vorhanden waren. Elyzeri su gewinnen, entweder aus den Fetten direkt oder aus den Unte laugen der Seifenziedereien. Letztere waren billig zu haben, da al als vollkommen wertios, in den nächsten Flußlauf abslomen, abs sie waren so unrein, daß bei dem damaligen chemischen und teel nischen Wissen und Können niemand imstande gewesen wäre, darer auch nur ein einigermaßen brauchbares Produkt herzustellen. At den Fetten hätte pun das Glyzerin gewinnen können nach den selben Vorfahren, nach dem man des Bleipflaster bereitste, einem Vefahren, das bis sur Herstellung von chemisch reinem Glyserin durc Dostillation mit überhitztem Dampf allgemein üblich war, um Gly sorin für wissenschaftliche Zwecke herzustellen. Man kochte das Fet moist Olivenol, mit Bleioxyd und Wasser, wosch aus der entstandene Bleiseife des Glyzerin mit Wasser aus, füllte aus der Glyzerinkenn das Bloloryd durch Schwefelwasserstoff and entillibte mit Knocher kohle und dampfie ale vorsichtig am Wasserbade aln. Ein solche Verfahren war aber nicht geeignet, Hyserin in größeren Menge-

⁾ Ann. Chem. u. Pharm. 19, 8 911.

⁷ Ann. Chera. u. Piaren 85, S. 204 u 22, S. 201 7 Ann. chim. et phys. 42, S. 499.

erunstellen. Dasu karu, daß man von den Eigenschaften des Glyerins auch rocht wenig wußte und daß schon aus diesem Grunde kein osonderes Interesse vorlag, einen solchen Stoff zu gewinnen.

Ale die Steerinfahrikation 1888 durch de Milly und Motard as Leben gerufen war, hat sich diese Lage zumlichst auch nicht ceenthich gebeurert, de bei der suerst in Anwendung gebrachten alkverseifung im offenen Gefäß so dinne (Hyserinlösungen erhalten urden, daß sie kaum auf die Sonkwage wirkten. Das anderte sich est nach Hinführung der Autoklavenverseifung durch de Milly 1851. el der man Glyserinwasser von 4 bis 8º Bé erhielt, und anderer nter Hochdruck arbeitender Fettspaltungeverfahren. Bereits in der reten Halfte der 50 er Jahre, in Osterreich nach dem offiziellen Auscollungaboricht von 1878 im Jahre 1854, in anderen Landern, amentiich in England, wahrscheinlich noch früher, hat man angeingen, Glyserinwamer einzudampien, das so erhaltene Robglyserin its Knochenkohle zu entsterben und bis zu einem gewissen Grade i reinigen, also sogenanntes _raffiniertes Glyserin* su erseugen. a das Eindampfon im offenon Bottich erfolgte und bei dem Gly orinwasser and der Autoklavenverseifung ohne vorhorgehende Absheldung der darin fein vertellten Kalkseife und Fettsäure erfolgte. war das Rohglyserin meist sohr dunkel gefärbt, unrein und enthielt amentiich viole flüchtige Fettaturen sowie andere flüchtige Verindungen.

Boroita im Fobruar 1850 haben George Forgusson Wilson iroktor von Price a Pasent Candle Company in Battersea berondon, und George Payne Angestellter derselben Fabrik, ein atent auf Reinigung von Glysom durch Destillation nachgement

nd ce sin 17 April desselben Jahres erhalten 1

Die vom 4 August 1855 datierte Spezifikation dieses für die

lyxerinfabrikation so bedoutningsvollen Patentes lantel

"Im folgenden wollen wir die Art unserer Erfindung und, wie e ausgeführt worden soll, näher erklären und beschreiben Früher wann man Glysorin hauptelahlich bei der Herstellung von Seife, in suerer Zeit ist es aber auch bei andern Prosessen erhalten worden, unter iderem beim Destillieren von Fettelluren wir haben aber gefunden, all das bei der Fettelluredestillation erhaltene Glysorin nicht die zwinschte Reinheit besitzt und daß das nach anderen Verfahren swonnene sehr unrein ist. Unsere Erfindung besteht nun darin, das lysorin zu destillieren und, wenn nötig, nochmals zu destillieren sohdem wir die Fettstoffe, die darin enthalten sind, daraus abgehieden haben Wir destillieren es aus Blasen, von denen die Luft bgehalten werden kann, und bevorsugen, um die Luft absuhalten, berhitzten Dampf. Wir verwenden ebenfalls Dampf, um die füch gen Verbindungen aus dem Glysorin aussutroßen.

Nachdem wir so über uzwere Erfindung berichtet haben, wollen ir die Art und Weise beschreiben, wie wir sie zur Ausführung

³) Ragi, P Mr 201 von 1855.

bringen. Sie besieht, wie oben gemagt, darin, Glyserin durch Destil lation au reinigen, nachdem es von den Fettstoffen, die vorher dazienthalten waren, gans oder wanigstens sum größten Teil gereinig lat, wodurch es uns möglich geworden, Glyserin in viel größere Reinheit hersustellen, als dies früher der Fall war, und die Erfin ding besicht ferner derin, daß wir die flüchtigen Verunrelnigunger sus dom Glysarin besettigen, Indem wir Ströme von Damet hindurch gehen lasson. Das su destillierende Givzerin wird sumächst in oine Blaze oder einem andern geeigneten geschloseenen Gefäß bis se einem specifischen Gowicht von 1.15 eingedamnit. Bei diesem Ein dampfon muß die Temperatur so niedrig wie möglich gehalten werder und sie derf 230° F nicht übersteigen. Die Dümpfe werden von de Blase oder dem sonstigen BindampfrufAB zu einer Vorlage geleitet in der eie sich verdichten. Dann wird durch ein Behr oder ein andere gesignete Etinrichtung einige Stunden Dampf von 212-280° l durch das Glyserin goleitet, bis die fibergehonden Produkte nich mehr sauer reorderen. Die Jußere Temperatur ist dann ungeführ au 280° l' gestiegen. Wenn hierauf überhitzter Dampf eingeführt wird beginnt das Chyserin bei immerfähr 840° F zu destillieren und wi finden, daß man die besten Recultate erhält, wonn die Temperatu des Glyserins in der Blase oder sonstigem Apparat auf ungefäh 870° F gehalten wird Notwondig ist es, die Temperatur unte 400° l' zu halten, da bei dieser Temperatur oder wenig darübe das Glyserin anfilingt, sich au zersetzen.

Bei der Destillation von Glyserin, das zuvor von den frühe derin enthaltenen Fettatoffen, sei es durch Destillation, sei es an andere Weise, gereinigt wurde, gelangt man zu dem Resultat, daß e von einer größeren Reinheit erhalten wird, als dies auf andere Weise nöglich im Ein bedeutender Grad von Reinheit wird erreicht, wan man durch das Glyserin, wie oben beschrieben, beim Eindampfe einige Stunden Ströme heißen Dampfes hindurchgeben läßt, und e

dann durch goveschene Knochenkohle filtriert.

Nachdem wir so die Natur unserer Erfindung und die Art un Weise ihrer Ausführung beschrieben haben, wollen wir zugeben, da wir nicht die genauen Einzelheiten des Verfahrens angegeben haber aber wir beanspruchen, daß als Neuheit anerkannt wird 1., daß wir das Glyserin destillieren, nachdem as von den suver dazin enthaltene Fettstoffen gereinigt ist, und 2, daß wir das von den Fettstoffe befreite Glyserin nitt Strömen von Dampf behandeln."1)

⁹) Zu der Patentspexifikation bemerkte C Kraut (Amil. Ber über di Wiener Weltmasstellung, Bd. 3, S. 506 Braumohwolg 1877): "Das Patent lät einen wichtigen Umstand unberührt, nämlich den, daß sich das Glyssein dure fraktionierte Ableitung der Dämpfe in einer für alle Handelsswecke genägende Volktindigieit vom gleichseitig mit übergehunden Wasser trennen M.S. 1 der Tat schällt sinn bei der Destillation mis überhitzten Dampf nicht ein winnerige Glysseinlösung, sondern, fodem man den Dampf in eine Reihe vo Kondensstore leitet, die mit schlechten Wärmeleitern umgeben eind, in eester Kondensstor wasserfreise Glyssein, in dem folgenden Wasser, das eine S²/Glyssein mithällt, und andlich fast glysseinfreten, haw noch süß sehmeskenden."

Da in der Stearinfabrik von Price mit saurer Verseifung und Deskillation gearbeitet wurde, ist ansunehmen, daß in dieser Fabrik bereits damals das Glysorin aus dem Sauerwasser gewonnen wurde und daß gerade der Umstand, daß dieses Rohglysorin sich wenig sum Raffinieren mit Knochenkohle eignet, Wilson und Payne veranlaßt hat, die Beinigung durch Deskillation zu versuchen.

Das Patent ist dann in der Fabrik von Price's Patent Uandle Company zur Ausführung gebracht, und sie ist eine Reihe von Jahren die einzige Fabrik gewesen, die chemisch reines Glysorin

crasugt und in den Handel gebracht hat.

Nachdem in Deutschland bekannt geworden war, daß in Eng land chemisch reines Glyssein durch Destillation hergestellt wird, sind such hier Versuche angestellt worden und swar namentlich von Stearinfahriken, Givserin su destillioren, Sie sind sumeist daran gescheitert, daß man es bei der Destillation auf freiem Fener erhitzte, wie man dies von der Fettelluredestillation her gewohnt war den Stearinfabrikanten, die sich damaie mit der Givzerindestillation abgomilht haben hat wohl keiner das englische Patent gekannt aber auch, wenu jouand or gokanni hätte, wurde er schwerlich orkannt haben, worauf es ankommt, da die Beschreibung, wahrscheinlich absichtlich viel zu oberfilichlich gehalten ist, um nach Möglichkeit zu vorhindern, daß das Verfahren nachgemacht würde. Auffallenderweise ist in einer Publikation aus dem Jahre 1868, in wolcher der Inhalt des Patentes enthalten ist viel präziser angegeben, worauf es bei der Glyzorindestillation ankomme als in der l'atentheschreibung selbs. Es ist dies die Doktordbeertstion von H L. Buff¹) abor diese wird wohl schwerlich in inchustriellen Kreisen Boachtung gefunden haben, obwohl sie in Wagners Jahresbericht der chemischen Technologie eingehend gewürdigt wurde. In dieser Dissertation holds on 8.51 Dem Glyserin wird von außen nur so viel Warme zugeführt, daß die Tomperatur auf 110° (stehen bleiben würde. Durch Riplotton von überhitztom Dampf wird die Temporatur dann wolter gestelgert. Bei 170° (beginnt die Destillation des (Hysochis.*

Als center in Doutschland ist C Doite mit der Giysorindestillistion sustande gekommen. Er hat sie im Frühjahr 1866 in der Potedamer Stearinfahrik eingerichtet, nachdem er die Versuche dazu

im Herbete des Vorjahres in Barmen durchgeführt hatte

Der Glyserindestillationsanlage in Potsdam ist 1867 die von F. A. Sangs Sohn & Co. in Liesing bei Wien gefolgt. Diese Firma hatte auf der Weltsusstellung in Paris 1878 eine Amsahl Daten über die Entwicklung ihres Unternehmens gegeben und dabei u. a. angeführt "1867 erste Glyserindestillation auf dem Kontinente", ein Irrtum, den Delte bereits in seinem Bericht über die Ausstellung von 1878 berichtigt hat.

³) Über die Fabrikation der Feitstaren und des Glyecrine. Inangural dissertation zur Hriengung der philosophischen Doktorwärde in Göttingen von H L. Buff aus Siegen. Göttingen, Universitäts-Fuchdrockerei von R. A. Huth. 1868.

Für des destillierte Glyserin in Doutschland hinreichenden un dabel lobnenden Absets zu finden, war zu Anfang durchans ulet leight, ein großer Teil des von Deite in der sweiten Hälfte de 60 er Jahre destillierten Glyserins ist nach Amerika gegange und ein Tell als "raffiniertes" in die Seifenfabriken gewandert, wi soinem Wert durchans nicht entsnrach. Der Bedarf der Anotheke an Glyzerin war damals minimal. Glyzerinseifen existierten bereit. aber dasn verwendete man möglichet kalkfreies raffiniertes Glyzeri und für die wenigen kosmetischen Artikel, die damais mit Glyseri hergestellt wurden, diente auch nur raffiniertes. Auch bei der Web verbesserung mit Glyserin, die als "Schoelisieren" i) beseichn wurde und damals sohr fiblich war, begriffete man sich mit rafi nierteni Glyserin, obgleich dieses manchmal stark nach Buttersau roch, also bekannte Berliner Weingroßhandlung nahm augar hall Robelyserin, und die Branareien, die ihrem Gebrin Glyserin susciste wie Joh Hoff seinem "Malzentrakt", nahmen auch nur raffiniere Als Delte im Frühlicht 1887 Nobel in Hamburg destilliertes Gl seein anbot, bekam er sur Antwort "The Glyseein ist sehr sohö aber für meine Zwecke zu teuer, mir genügt ein möglichet reine 80 gradiges Robelyzerin." — Wie hat sich das geändert!

Word man das Glyserin, nachdem man angefangen hatte technisch hersustellen, sunächst verwendet hat, läßt sich aus d Literatur nicht feststellen, wahrscheinlich für Zwecke der Texti industrie. Die Angabe von Duchesne*), daß Handl seine "Gluserinschlichte" bereits 1844 erfunden habe, ist ohne Zweifel felsch vielleicht ist 1854 statt 1844 zu setzen —, aber sicher ist, daß aus früher Zeit stammt. Sehr bald nach dem Erscheinen des Gluserins im Handel hat man auch angefangen, es zur Herstellu kosmesischer Mittel und in der Tollettenseifenfabrikation verwenden. In Österreich ist die erste fabrikmäßige Darstellung v

Clysorin-Tolletteartikeln durch Sarg 1859 orfolgt.

Das Glysorin ist lange für nicht kristallieierber gehalten worde Erst im Winter 1866 auf 1867 ist man durch Zufall zu Glyseri kristallen gekommen. Ein Londoner Hans hatte von F A. Sar; Sohn & Co. einen größeren Poeton 80 grädiges Rohglysorin in Flame von je 8 Ztr Inhalt besogen. Als es in London ankam, war es eine feste Kristallmasse umgewandelt, die so hart war, daß zu Zerbrechan Hammer und Meißel oeforderlich waren. Ein großer Blo dieses harten Glysorins, der mehrere Zentner wog, brauchte in eine stemlich warmen Raum mehrere Tage, bis er vollständig schmo und ein in die schmelzende Masse getauchtes Thermometer zeig konstant die Temperatur von 7,3°C. In kleinen Quantitäten schmelze die Kristalle rasch, wenn das Gelüß, in dem sie enthalten waren, warmes Wasser gestellt wurde. Das umprüngliche Glyssrin war hereun gewesen, die Kristalle dagegen fast weiß und die von fins

") Dingl. pol. J 180, 8, 989.

⁾ Nach Schoole, dem Entdocker des Olymerins.

bgegomene Flünsigkeit dunkelbraum. In größeren Mengen seh das sete Glyserin wie Kandismoker aus. Die einselnen Kristalle waren iswellen so groß wie kleine Hrbeen. W Orookes¹), dem das feste ilyserin sur Universichung übergeben war, hielt sie für Oktaöder ie waren glänsend, stark lichtbrechend, sehr hart und knirschten wischen den Zähnen. Von der Mutterlauge so viel wie möglich gerennt und dann gesohmoksen, bildeten sie eine klare und nahesu urblose Flüssigkeit, etwas diekflüssiger als gewöhnlich, die alle physialischen und chemischen Rigenschaften des reinen Glyserins besell, ie war mit Alkohol und Wasser vollständig mischbar, enthielt reder Bohr- noch Traubensucker, kein Biel und mir Spuren von hier Grookes hielt sie für chemisch reines, wassertreies Glyserin. Die geschmoksene Masse erstarrte noch nicht bei — 18°C wieder

Über die Urzache der erfolgten Kristalliestion änßerte sich der enannte Chemiker dahin, daß die ständige Krachütterung auf der Eisenbahn bei der Fahrt durch Deutschland in Verbindung mit der

tarken Kälte es sur Kristallisation gebracht habe.

Inswischen hatte Sarg in der Fabrik selbst Glyserinkristalle geunden und darüber in einem Brief vom 26 Januar 1867 an Wöhler erichtet, daß nach seinen Beobachtungen Glyserin unter gewissen Imständen schon wenige Grade unter Null enstarre und daß die tristalle bei $\pm 20^{\circ}$ C sehr rasch zu einer vollständig klaren Flüstig eit von 80° B schmelzen. Da dieses Glyserin, das noch nicht chenisch rein war, länger als ein Jahr in einem eisernen Reservoir ufbewahrt war, glaubte er daß ein Gehalt an Risen dem Glyserin lie Fähigkeit erteile, bes nichtiger Temperatur zu kristallisieren.

Bis 1878 hat man dann muhte weiter von Glyzorinkristallisation relieft — Immirchen wuren von verschiedenen Seiten Versuche unter summen worden, festsustellen, ob sich die Kristelliestion technisch sur Hyserinroinigung vorwerten lasse. Man hatte konsentriertes Roh dyzorin mit Glyzorinkristellon gelmpft und es dann der Kälte auscesetat, um ce so sur Kristellisetion an bringen, war aber dabei su lam Resultat gekommen daß die Kristallisation viol zu langsam for sich geho um darauf ein technisch brauchbares Verfahren su gunden. Degegen hatte Nitsche"), der Chemiker der Sarguchen fabrik, in cinor längeren Abhandlung über Glyserin über die Mög ichkeit, durch die Kristelliestion chemisch roines Glyserin an gevinnon sich sehr hoffnungsvoll ausgesprochen. Er hatte hervormhoben, daß Prof. Kraut^a) in Hannover ein Verfahren sur Reinigung on Glysorin durch Kristellisetion experimentall suggestibet and s der Firms Sarg überlassen habe, und daß diese das Verfahren screits in Osterreich, England und Amerika habe patentieren lassen. Vitache hatte aber such bereits darauf hingewiesen, daß die Kri-

Cham News 1867 Nr 872, S. 95; Wagner, Jahrenber I, chem. Tochnol. 1867 S. 817

⁹⁾ Dingi, pol. J 200, 8, 145; Wagner, Jahresber 1878, 8, 449.
9) Kraub war das Verfahren der Glysscharsinigung durch Kristallisation n Destechland durch D B, P Hr 87100 geneinfätzt.

stallisation sehr von der Temperatur abhänge und daß bei ein Temperatur höher als $+2^{\circ}$ C eine Kristellisation nicht mehr erfolg Die Folge hiervon sei gewesen, daß man in dem milden Winter 18 auf 1878 die Kristellisation nicht zur Ausführung habe bring können, während in dem Winter 1871 auf 1872 gegen 500 Z reines Glyserin durch Kristellisation hergestellt worden seien.

Kraut¹) seibst schrieb fiber die Kristallisation des Glyserin Lißt man es in hinreichend wasserfreiem Zustand längere Zeit betwa 0° stehen, so bilden sich nach Tagen oder Wochen Kristalle, alle dings zu langsum und unregelmäßig, als daß man das Verhalten zustalle bei 0 bis + 5° 0 in abgekrihltes Glyserin eingestragen, gibt di Ankrieb zu einer Kristallisation, die regelmäßig eintritt, hinreichen rasch fortschreitet und, je nach Konsentration und Reinheit de Glyserine, alles oder einen Teil davon gestehen macht. Man wend am besten Blechgefäße an, die des Ablösen der sehr festen Kristalmanen durch vorsichtiges Krwirmen leicht gestetten. Es folgt e Zerkleinern, Abschleudern der Kristalle mit der Zentrifuge und Einschmelsen. Bei Rohglyserin ist es nötig, nochmals zu kristallisteren

Auf der Ausstellung in Wien 1878 hatte die Firme Sarg Gleerinkristelle und durch Kristelliestion hergestelltes chemisch reine Glyserin sungestellt. Die Glyserinkristelle haben nur wenige z

sehen bekommen, da sie sehr baid geschmolsen sind.

Die großen Hoffmungen, die vielfach, namentlich von Kraut un Serg, auf das Kristallisationsverfahren gesetzt wurden, sind nich

in Erfüllung gegangen, es wurde bald wieder antgegeben.

Uber die Urmehen, die Glyserin zur Kristellisetten veranlame gehen die Angiehten weit suseinander. Während Grookes, wie w geschen haben, sie auf die ständige Erschütterung bei großer Kal surückführte, nahm Sarg den Eisengehalt des Glyzerins datür Anspruch, eine nicht als sonderbare Behauptung hat L. L. Lambort der Verfamer eines Buches über moderne Seifen Karzen und Glyseri anagosprochen Vollkommen reines Glyxerin ist eine kristallinisch Substans, die bei + 17° (1 sehmilst, jedoch verhindern die geeingste Spuren von Vorunreinigungen die Kristalliestion*, eine Behaupsung die ohne jeden Zwelfel unrichtig ist. Zwar wurde 1898 in Bosto dem Verkäufer ein hölkernes Faß mit Dynamitglyserin surlickgegeber well as infolge Festwerdens unverkäuftich geworden sel, und ha man in dem Winter 1911 auf 1912 in England mehrfach die Be obachiung gemacht, daß chemisch reines Glyserin von 1,2805 bi 1,9820 spen, Gow kristellisierte, aber bei weitem häufiger hat sie bei Rohglyserin die Kristellisetion geseigt als boi reinem Glyseris Withrend der Kriegejahre 1914—1919 wurde neben Fettelysari Garungariyasein ersengt. Im Winter 1016 seigte sich die Kristelli sation bel ans Gärungardyssrin hergestellien Dynamliglyserinen, wobc die Kristaliastion der Destillate von Fettglynerinen ausblieb You

⁷⁾ Amil. Ber., Bd 3, 5 517

lufig stehen wir bei den Kristellisstichsenscheinungen des Glyserins or einem Rötzel. Wie kommt es, daß bei gleichen Kältegraden und unter gleichen Verhältnissen Glyserin einmal kristellisiert und immal nicht! Wie kommt es, daß bei Glyserintransporten im Winter äufig ein Teil der Sendung kristellisiert, während der andere fitteig delbt? Wie kommt es, daß die Kristellisation biswellen sehr rasch uranschreitet, während sie im allgemeinen sehr langsam vor sich gehöt

Lange Zeit ist die Stearinindustrie die sinzipe Lieferantin von tohglyserin gewesen sher fire Produktion reichte auf die Dauer icht aus, den stetig wachsenden Bedarf an Glyssein zu decken, umal sie sich längere Zeit in recht ungünstiger Lage befand, einval durch die Hinführung der Paraffinkersen und des Petroleums la Beleuchtungsmittel, sodann aber dadurch, daß sie den früher Joht unbedeutend gewesenen Export sum großen Teil an die unter lei günstigeren Verhültnissen arbeitenden heiländischen Fahrlicen erior. An eine Ausdehnung ihrerseits war daher nicht zu denken, nd so begann in der sweiten Hillfto der 70 er Jahre glob eine große Comppheit an Glyserto bemerklich zu machen. Dies veranlaßte ande der 70 er Jahre die Spekulation, sich des Artikels "Rohglyserin" u bemächtigen. Die Preise wurden gewaltig in die Höhe getrieben. o daß 28 gradiges Saponifikas-Rohglyssein in der sweiten Hälfte les Jahres 1882 in Paris 220 Fr für 100 kg kostete. Da wurde m Januar 1888 bekannt, daß es Rungorn in Liverpool gelungen Arc. Clyserin aus den Unterlaugen der Seifenfabriken an gewinnen. lie Folge war ein gewaltiger Prebuturs am (Hyserinmarkt. Das Highlige Haponifikat Robgivsorin fiel in Parls von 120 Fr auf 5 Fr 1)!

Das Verfahren von Rundorn hat man sich dann in England ausgiebig zunutze gemacht. Es wurde von vielen englischen Seifen abriken eingeführt, und ungefähr ein Jahrschnt hat England den ilyzerinmarkt beherrschit, kein festländischer Glyzerinproduzent connte mit ihm konkurrieren obwohl man sich bereits von den verschiedensten Seiten dem Problem der Glyzeringewinnung aus Interlauge zugewendet hatte. So wurden in den 80er und 90er inhren des vorigen Jahrhunderts eine große Anushl Patente auf Joserbeitung von Unterlaugen auf Glyzerin erworben von denen ber verhältnismäßig wenige die Probe bestanden haben.

In Doutschland has sich besonders H. Flemming um die Gly zeringewinnung aus Unterlauge bemüht, leider ohne den gewünschten ärfolg. Mit um so größerem Erfolg ist der Belgier Joseph von Auymbe ke auf dem Gebiete der Unterlaugenverwertung in den Verdinigten Staaten von Nordamerika tätig gewesen. Sein erstes Patent*), Process of obtaining Glycerine from soap makets waste Lyes* datort vom 1 September 1891 und ist 1894 zur Ausführung gelangt.

³⁾ Setfanfahrikani 1911, S. 18.
3) Amerik P Br 48867 Des Puteni, sowie auch spilture amerikanische ind awai deutsche sind an Joa. van Buymbeke und Jobbius ertelli. Leiserer war mutemaßich der Soutus von R.

Antang der 80 er Jahre hatte auch in Amerika ein lehhaft Interesse für Glyserin eingesetzt. Es hatte sich eine bedeuten Tätigkeit auf dem Gebiete der Glyserinfabrikation, namentlich d Unterlangenverarbeitung, entfaltet, und ihm verdanken wir eine grozzahl von Neuerungen und Verbesserungen in der Glyserinfabrikation F Armandy wandte als erster 1882 die Vakuumdestillation a Domeier und Hagemann brachten 1890 suerst den geschlossens Sakuhenheider in Anwendung, der 1899 durch Foster bei den V kuumapparaten eingeführt wurde. J van Buymbeke sind mehre wesentliche Verbesserungen bei der Glyserindestillation zu verdanke

Das Problem der Gewinnung von Elyssein aus den Unterlaugt der Seitenfabriken ist als gelöst zu betrachten, aber die Haffmundie man anfänglich von manchen Seiten gehegt hat, daß es gelingt würde, aus den Unterlaugen ein Bohglysein zu gewinnen, das de Autokieven-Rohglyserin obenbürtig an die Seite gestellt werdt könnte, ist nicht in Erfüllung gegangen. Das Unterlaugenglysei ist wegen seines hohen Salagehaltes erheblich minderwertiger als die durch Antokievenverseifung gewonnene und kann nur durch Desti lation raffiniert werden.

Der wachsende Bedarf an Glyssrin has dann anch dam geffilm daß die Seifenfahrsken, die vorher überwiegend Neutraliette ve arbeitet hatten, sich mehr und mehr der Verarbeitung von Fet sturen suwandien. He sind einenteile Fabrikan entstanden mir z dem Zweck, Poste su spelten, um das Glyserin su gewinnen un die Festaluren an die Seifenfahriken zu verkaufen, andersielle habe Seifenfahriken angelangen, sich auf Retispeltung einsurichten. anfänglich dazu mir die Autoklavenverzeifung mit ihrer teueren Appi ratur als geeignetes Spaltungsverfahren zur Verfügung stand, so ware sunitches nur cinige Großbetriebe desu in der Lage. Dies ist wesentlic anders geworden durch die neueren Speltungsverfahren, die eine e heblich einfachere und billigere Apparaiur bedingen und es dadurc anch kleineren Betrieben ermöglichen, sich auf Fettspaltung eines richten. In sind dies die Feitspeltung mit erometischen Sulfofet afteren (Twitchell Reaktiv und Pfellringspalter), sowie mit hochmole kularen Sulfoeturen (Kontektepalter), das fermentative oder enas matische Fettspeltungsverfahren und des Krebitssche Kalkverseifung vorfahren.

Die Fettspaltung unter gewöhnlichem Druck mit aromatische Suifofettsluren, nach ihrem Erfinder Ernat Twitchell in Philadelphi meist als das Twitchellsche Spaltwerishren bezeichnet¹), is eine gläckliche Modifikation der Spaltung durch Schwefelsture, with rend aber bei dieser die Suifofettsluren, die infolge ihrer emulgieren dem Wirkung die Spaltung bewirken, in dem zu spaltenden Feterst gebildet werden, verwendet Twitchell diese Suifosture in eines gebrauchsterigen und haltbaren Form als "Reaktiv", mit dem es gleichzeitig Emulsten und Spaltung erreicht. Das in diesem Ver-

¹⁾ D. B. P Nt. 114491

hren benütiste Reagens wird exhalten durch Hinwirkung von konnitrierter Schwefeleiure auf eine Lösung von Öisture in einem omatischen Kohlenwasserstoff Bei Verwendung von Bensol wird n Produkt erhalten, das von Twitchell als der Zusemmensetsung

H₄ (80_aH) (C₁, H₂, O_a) enterprechend angeschen wird.

Nach Ablant des Twitchellschen Patentes wurden fettspeltende sektive der gleichen oder ähnlicher Art von verschiedener Seite den Handel gebracht, unter denen besondern der Pfellring Fettalter der Vereinigten Chemischen Werke, Akt. Ges., in arlottenburg und der Kontektspelter der Firma Sudfeldt & Co., über in Melle, jetzt in Berlin, zu erwähnen sind. Der erstere ist i wesuntlichen mit dem alten Twitchellreaktiv identisch, nur wird i Stelle des zu diesem verwendeten Oleins gehärtete Rizinusölfettsäure Gegenwart von Naphthalin der Sulfurierung unterworfen. Der Konktspelter wird nach einem von G. S. Petroff¹) patentierten Verhren durch Sulfurierung gewisser Erdüldestillste erhalten und besteht urptstehlich aus den durch einen besonderen Reinigungsproses von in unsulfurierten Kohlenwassentiefen abgetrennten Sulfosiuren.

Das fermentative oder ensymatische Fettspaltungsverhren wurde in die Technik durch Connstein, Hoyer und Warten org*) eingeführt. Sie gingen bei liren Arbeiten von der bekannten strache aus daß beim Zusammenreiben ölhaltiger Pflanzensamen it Wasser durch Fermentwirkung eine hydrolytische Spaltung der te in Glyserin und freie Fettsburen erfolgt. Das von den geunten drei Chemikern sehr sorgfältig ausgearbeitete Fettspaltungsrfahren ist den Vereinigten (hemischen Werken Akt. Ges.,

Charlottenburg patoutiert").

Das nach Peter Krobits') in München als Krebits Verfahren seichnete Verseifungsverfahren geht auf das alte Spaltungsverfahren it gelöschtem Kalk surtiek, indem simächst eine Kalkseife hergestellt ird, wedurch das in den Fetten omthaltene Glyserin in verhältnis-äßig reiner Form frei wird. Die vom Glyserin befreite Kalkseife ird sodann mit Soda zu einer wasserfeilelichen Natronseife und ahrinmkarbenat umgesetzt. Das Verfahren ist von seinem Erfinder i technischer Besiehung sohr sorgfütig durchgebildet und findet zute vielfach in Seifenfabriken Verwendung besonders, well die arch Umsetzung der Kalkseife mit Soda erhaltenen Kernseifen sohr einstallen

Ale Doite in der Mitte der 60 er Jahre des verigen Jahrhunderts i die Stearinindustrie kam, wurden die Glyserinwässer noch allgeein in offener Kufe mit indirektom Dampf eingedampft, ein Verhren, das bei der bekannten Flüchtigkeit des Glyserins mit Wasserämpfen mit nennenswerten Veriust verknüpft war Einen wichtigen
ertschrifts bedeuteten die von Léon Droux eingeführten Verdampf

⁷⁾ D B. P Nr 964796 u. 971488.

D B. P. Nr. 145418 u. 188439. D. R. P. Nr. 185108.

apparate. Der von ihm sueers konstruierte bestand in einem sylinde förmigen Rippenheiskörper von Metall, der in einer Hanglichen Pfant die mit Glyserin gefüllt war, rotierte. In einer Masseller Stearl fabrik¹) sollen sich 12 solcher Apparate befunden haben, mit den man tilglich mehr als 40000 i verdampfen konnte.

De der Zylinder des Verdampfers nicht vom Glyserinwase bedeckt war, sondern mit seinem oberen Telle aus der Filmigke herausragte und bei der Umdrehung fortwährend ein neuer Tell d Obertiäche von Filmigkeit benetzt wurde, so brannte die mitgenon mene Filmigkeit auf dem heißen Zylinder fest, was Verinste herbe führte. Das verenlaßte Droux, den festen Metallsylinder dureine zylinderförmig gebogene Schlange für indirekten Dampf zu c seinen, um auf diese Weise die Oberfische des rotterenden Körpe-

zu vorringern¹)

Heute werden auch noch in manchen Fahriken die Glyzori wisser in offenen Gerillen eingedampft, aber im allgemeinen ist me dasu libergagangen, die Konsentration in Vakuumapparaten vorst nehmen, wodurch der Vertust beim Verdampfen auf ein Minimur redusiert ist. Diese Vakuumapparate unterscheiden sich von de früheren, wie sie in der Industrie allgemein üblich waren und b sonders in der Zuckerfsbrikstion viel gebraucht wurden und not gebraucht werden, wesentlich dedurch, daß sie nicht aus dem toure Kunferblech, sondoen ans dem wesentlich billigeren Eisenblech be gestellt sind. Man hat Kinkurpenysteme und Mehrkurpenystemd. h. das Bindampfen wird entweder in ein und demeelben Appart von Aufung his su Ende durchgeführt oder es erfolgt in mehrere Apparaten Die Konsentration wird dann in dem ersten Appara bis su einem bestimmten Punkte bewirkt, wonsch die Flüssigke in einen zweiten Verdampfer gelangt, um dort weiter konsentrie: zu werden. Diese Mahrkürperverdampfer finden besonders beim His dampien von Unterlangen Verwendung. Die Unterlange wird is orsten Apparat bis som Boginn des Austristallisterens der Salze, des sogousanden "Sekspunkt", konsentriert, um denn sum welteren Ein dampion in einen sweiten Apperei zu gelangen Dieser swelt Apparat ist dann mit einem Balsabechelder verschen, in den de auskristellisierte Salu gelangt, ohne daß es nötig ist, den Betrich x unterbrechen. Diese Zwelkurperapparate haben vor den Rinkurper apparaten den großen Vorsug, daß sum Eindampfen in ihnen ei heblish woniger Kohlen erforderlich sind. In Amerika begnügt met sich nicht mit Zwei und Dreikürpersystemen, sondern hat auch Vier and Pilnikorpersystems and beseichnet de mit single, double, triple quadraple usw

Die Verdampfapparate haben einen hohen Grad der Vollkommenheit erlangt. Man beut sie für alle Verhältnisse, für die kleinen Bostisbe und für die größten. Man hat Evaporatoren hergestellt

^{&#}x27;) S. die Abbildung in dem Absohn.; "Das Bindampfen der Glyserin wässer"

einer Leistung von 400 i in 60 stündiger Arbeitsneis, was einer tampfung von ungefihr 6500 l in der Stunde entepricht.

Fabrikanten solcher Verdampfapparate sind Peter Dinckels ohn, G m. b H. in Mains, Fold & Voreimenn in Bendorf a. Rh. kmar Haenig & Co. in Dreeden Heidenau, Friedrich Heckmann erlin, Maschinenbau Aktlengesellschaft Golsern-Grimma rimnus, C. E. Bost & Co. in Dresden-A., Sudenburger Maschinenrik Akt Ges. in Sudenburg b. Magdeburg. Wegelin & Hübner, 8 R. S. IL R.

Die (ilvzerindestillation mit überhitztem Dampf, wie ale von son und Payne ins Loben gerufen wurde und von Delte in den riken Deutschlands, die Ende der 60er und in den 70er Jahren tandon zur Ausführung gelangto, erfolgte unter gewöhnlichen caphärendruck. Hime gans wescattiche Verbeuerung bedeutete Vakuumdeskillation, die, wie schon genagt, zuerst von F Armandy 2 für Ulyserin in Anwendung gekommen ist, da man bei ihr mit ngerer Temporatus destillieren kann, wedurch die Zemetaung des serine cine wesentlich geringere ist, die Destillate in höherer Konration, bel sinselnen Systemen sogar wasserfrei erhalten werden und Destillation such bedeutend schnoller vor sich geht. Die bedeu ste Verbesserung in der Glyserindestillation aber hat Jos. van () Heller beseichnet sein Verfahren als mbeke') gebracht Idealisto, das er kennt indem er den Destillasionedampf nicht freiem Feuer crhitete anndern durch hochgomannten Wamerof des Botslobskessels, und ihn angleich vor Eintsit in die illierblase expandieron liftt. De der Dampf im Dampfkessel genau rolliert worden kann mid awar Tag und Nacht, so hat man die higoride Schorhoit, das eine Temperaturtherschreitung nicht common kann.

Mehr als 50 Jahre ist das sus den Fetten auf die eine oder are Welso abgespaltene Glyserin das einzige Rohmaterial für die serinfabrikation gowesen. Während des Krieges wurde eine neue seringuelle erschlossen, die Gewinnung von Glyserin durch Ultrung bei der elkoholischen Gärung außer Alkohol und Kohlensture ngo Mongon von Glysarin und Bernsteinsture gebiklet werden, sino liment bekannte Tatanche und es hat nicht an Versuchen hit, diese Nebenprodukte der Gibrung zu gewinnen. Noch in den ien Jahren vor Ausbruch des Krieges wurden darauf besügliche ute ortellt"). Aber selbst wenn diese wirklich zur Ausführung men sollten, so ist doch die Menge des auf diese Weise su getenden Glyserins so unbedeutend, daß es vom volkswirtschaftm Standpunkt kaum in Beteacht kommt. Anders verhält es mit dem von W Connetoin und K. Lüdecke") gefundenen

i) D B. P Mr. 86830 v 27 Juni 1807
 i) D R. P Mr 288878 u. D R. P Mr 288884
 i) D B. P Mr 208808 v 18. April 1915 un.

Verfahren, indem es diesen beiden Chamikaru gelungen ist, die Gäru so zu leiten, daß sie aus 1 kg Zucker

ea. 800 g Alkohol,

50 g Azemldehyd,

280 Chyanin

und 420 g Kohlensture

gewinnen. Sie erreichen dies dadurch, daß sie die Gärung in eine alkalischen Medium verlaufen lassen. Als besonders geeignet s Zusats som Gärungsansstz hat sieh des Natziumsulfit geseigt.

Als Connatein und Lüdeeke ihre Laboratoriumsversuoleinigermaßen sum Abschluß gebracht hatten und die darauf nac gestehten deutschen Patento orteilt waren¹), setzten sie sich m der Hecresverwaltung in Verbindung, durch die sofort Versuche halbgroßem Maßstabe angeordnet wurden. Nach deren befriedigende Durchführung wurde eine eigene Gesellschaft, die Protol⁹) G.m.b.F ins Laben gezulen, die sich mit der Durchführung des Verfahres für den Großbetrieb zu beschäftigen hatte. Ha wurden Anlagen g schaffen, die bis 400 000 kg Glyssrin im Monat von einer einzige Betriebsstätte liefern konnten Die Gesentzmenge des nach de Protolverfahren hergestellten Glyssrins betrug monatlich bis 1100 Dabei wurden Gärbottiche von 600 ebm Inhalt verwendet, eine Größ wie sie in Deutschland niemals zuvor in Gäranlagen benfützt wurde

Ob und in weichem Umfange das Protolverfahren bei normale Verhältnissen Verwendung finden wird, ist noch nicht sicher su burtellen. He wird dies von den Spiritus- und Zuckerpreisen abhänge Daß aber in Zeiten der Not auf das Verfahren surückgegriffen werde wird, unterliegt keinem Zweifel. Wahrscheinlich ist es nicht, da des Verfahren im Frieden noch weiter sur Ausführung gelangt, we der Zucker zu teuer sein wird, auch nötig als Lebensmittel gebrauch wird. Auch dürften Stearin und Selfenfahrikation, sobald wir wiede su normalen wirtenhaftlichen Verhältenissen gekommen sind, genügen Rohglyserin produsieren, um den Friedensbedarf zu decken.

Auch in Amerika hat man die Gewinnung von Gärungs glyserin in Angriff genommen⁴). Nach Arbeiten von Boit Linder und Beyer wird dazu Saccharomyces ellipseidem van Steinberg nach Züchtung in starker Würzeldsung verwendet. Di

³) Dies ist nicht gans richtig ausgedrückt. Patente, die in irgendweiche Besiehung auf Landesverteidigung standen, wurden während des Krieges über haupt nicht erteilt, sondern nur die Patentsunmeidungen angenommen, womit de Gegenstand ja vorläufig geschälist war. Die Patente auf des Protoiverfahres (D. R. P. Nr. 298 505, 298 505 und 298 506) wurden den Vereinigtes Unemischen Werken, Akt.-Gen., in Oberlottenburg onst im Mai 1991 erteilt.

Protol ist smanmengenogen am Propantiol.
Lever Brothers schreiben auffallenderweise in ihrem Jahresbericht (\$19, daß die Herstellung von Glyssein als Nebenersunges wahresbehiltet is absobiarer Zeit aufführen wurde. Daß die Herstellung von Glyssein aus molarhaltigen Bohstoffen einfreiher und billiger auf, ist eine gründliche Verstenung der Verhältnisse!
) Amerik. P. Nr. 268 298.

okerlösung soll anßer Chlorammon 5%, Soda enthalten, die nicht f einmal sugageben werden, aber nach Hinteits der vollen Gärung resets sein sell. Die günstigste Temperatur liegt bei 80-81 C, boste Konsentration der Zucksriösung bei 17,5—90 g in 100 com. ch vollendeter Gärung sind 20—25% des vorhandenen Zuckers (Byserin, der Best in Alkohol und Kohlensture umgewandelt. r Versuche im großen wurde Melasse ("black strap" Porto Bicodasse) verwendet. Die Lösung der Malasse entsprach 21,2° Balling 25° (D - 1.085), der Gehalt an Zucker 16,85°/. Die vergorene langkett enthielt (Maß %) 8,1 Glyserin, 6,75 Alkohol, 0,86 Zucker, Alkalität 8,6 g Soda in 100 com. Zur Danstellung des Glyserins rde die Flüusgkoit (8900 lb) mit 12 Gallonen gesättigter Bisen riollösung versetzt, dann bis sum Kochen erhitzt, Kalkmileh im ersehnß sugegeben, 1/2 Stunde gekocht und abgepreßt. Das Fützat ardo im Vakuum sum Surup verkocht, der 30—35 % Glysenin ent dt, und dann destilliert. Aus 3900 lb Flüssigkeit ergeben sich Ib Glyserin, etwa die Halfte des in der vergorenen Flüssigkeit rhandenen Glysorine.

Von den chamischen Verbindungen des Glyserins haben mehrere, is medizinische, tells technische Verwendung gefunden. Es sind dies Glyserinphosphorskure, das Glyserinarsenit, das Asetin Chlorhydrine (Monochlorhydrin, Diohlorhydrin und Epilorhydrin) und vor allem die Salpetersdureester des Glyserins, mentilch der dreistomige Salpetersdureester, das Trinitroglyserin, se gewöhnlich kurs als Nitroglyserin bezeichnet wird. Es wurde 17 durch Sobrero entdeckt. Seine Fähigkeit, durch Schlag oder 18 zu explodieren, wurde 1855 von de Vry erkannt. Seine große deutung und Verwendung in der Sprengtechnik verdankt es aber it der Hinführung des Gurdynamits durch Alfred Nobel 1887 racit dem Anfang der 60 er Jahre eifrig bemüht war, das Nitrozerin in die Sprengstoffindustrie einzuführen. Des Gurdynamit rei jetzt einfach als Dynamit bezeichnet.

I. Die Gewinning des Glyserins

A. Die Gewinnung des Glyxerins aus Fetten

1. Die Natur der Fette.

Ohemische Kenstitutien und physikalische Eigenschaften der itte. Wie aus der Übersicht über die Hntwicklung der Glyssrinzelkation hervorgeht, sind his vor wenigen Jahren ausschließlich Bette die Lieberanton des Materials für die Glyssrinfahrikation wesen. Um die Prosesse zu verstehen, die diese Glyssringewinnung nöglichen, ist es erforderlich, die Natur der Fette, füre physikalizen und chemischen Eigenschaften näher zu betrachten.

Die Fette, die für die Hyseringewinnung in Frage komr and Glyseride, d. h. Glyserinester der höhern Fettellure, Verbindun, die nach dem Vorgange der Salabildung awischen Base und Si aus Glyserin und Fettelluren entstanden sind. Das Glyserin G.H. (O selbst ist ein dreistomiges Alkohol und ist imstande, drei Radii von Fettelluren au binden Diese Verbindungen heißen Triglyser Sie entsprechen also der Formel

worin R das Silureradikal irgendeiner Festalure bedeutet. Nach Theorie sind auch Mono- und Diglyseride möglich nach den Form

In der Natur scheinen nur Triglyzeride vorzukommen, de Mc und Diglyzeride nicht in frischen Fettem gefunden werden.

Die Fette werden ihrer Konsistens nach unterschieden leste oder Talgarten, halbfeste oder Butter und Schmaarten und flüssige oder Öle und Trane. Unter leisteren verst man verschiedene von Sestieren herstammende flüssige Fette. — festen Fette sind sehr leicht schmelsbar und werden unter 100 flüssig, d. h ebenfalls zu Ölen, während die Öle bei niederen T peraturen in feste Fette übergehen. Die Öle erscheinen bel gewütcher Temperatur nicht dünnfilissig wie Wasser, sondern sind du eine gewiese Diekflüssigkeit ausgezeichnet, eine Rigenschaft, die sonders bei Verwendung der Öle als Schmiermittel in Betracht kom Das diekflüssigste von allen bis jetzt bekannten Ölen ist das Risinu

Inter Abstammung nach werden die Fette unterschieden Fette tierischen Ursprungs und als Fette pflanzlichen laprungs, ein Unterschied, der sich auch auf chemischem Wege f stellen läßt, indem erstere einen geringen Gehalt an Cholester leistere an Phytosterin aufweisen, beides Alkohole der aromatisch Beihe, die isomer and, aber verschiedene Kristallform und v

schiedene Schinelspunkte besitwen

Seifentechnisch unterscheidet man die Fette als "Kernfet und "Leimfette" Unter enstern versteht man die Fette, die ein leicht ausschahren Seifenleim geben, bei dem also die Trennung v. Kern und Unterlange durch wenig Sala vor sich geht, während de Seifenleim ans den Leimfetten nur durch große Mengen von Sigetrennt werden kann. Zu letztern gehören vor allem Kokreti un Palmkernöl, außerdem auch das Dikafett, das, wenn es nur in areichender Menge geliefert werden könnte, einen guten Erzaiz i Kokreti und Palmkernöl bilden würde. Auch das Bizinusöl ka man desu rechnen, während alle sonst in der Seifenfabrikation V wendung findenden Fette und Öle als Kamfette zu beseichnen ab

Werden Öle mit Wasser, dem durch Auflösen von Hiweiß oder aml eine schleimige Beschaffenheit, eine größere Dichtigkeit erist, geschütztelt, so bleiben sie in Gestalt mikroskopisch kleiner pfohen suspondiert, und die Flüssigkeit erhält ein milchartiges ehen, sie bildet eine Amnision.

An der Luft erleiden die meisten Fette allmählich eine Versrung. Einige Öle gehen in einen festen, durchsichtigen Kürper, n Firnis über — es sind dies die sogenannten trocknenden — andere in eine dieke, sähe, schmierige Masse von scharfem sich und kratzendem Geschmack, sie werden ransig, es sind dies nicht trocknenden Öle. Auch manche feste Fette werden ig, Palmöl und Kokosöl befinden sich häufig in einem solchen ande der Zemetsung, wenn sie zu uns gelangen, nur daß bei n der üble Goruch fehlt.

Whrend die reinen, unveränderten Fette, mit Aumahme des Rivinusin kalton Alkohol fast unlöslich sind, werden die ransigen darin lösund reactoren sauer saure Reaktion bei Fetten rührt, wenn nicht anhängenden fremden Stoffen, immer von einem Beginn des ranzigen randes hor Im unverlinderten romen Zustande sind die Fette neutral Lagern Potte, denen noch Wasser, Sastresto, Fleichreste, Knorpel gl anhaften, langero Zeit, besonders an freier Luft oder in hten Raumen, so gehen ele alimahlich in eine Art Garung über der häufig weitgehende Zomotzungen der Pettsubstanz eintreten. Forto spalton dob dabor, thre Festivancen exydieren deb sum Teil Dxyfotanaure und das abgospaltone Olyserin wird von den nenton dieser unrelnen l'otte zersotst, aufgebraucht da Glyserin anzigen Fetten weder als solches noch, der vorhanden gewesenen ge nuch, in Form von Mono- oder Diglyserid zu finden ist trond die Fette hei der Spaltung unter normalen Verhältnissen un ausschließlich Fetteluren und Glyserin als Spaltungsprodukte bon, haben die in der kriegsseit zur Verfügung gestandenen soliton Fotto night mohr ananchHeBHoh Glyzerin geliefert, eine heinung, die sich bei Herstellung von Dynamitgiyaerin recht igenohm bemorkber gemacht hat. Rohglyserine, die nachwelslich Abfall- und Bückstendsfesten gewonnen waren, ergaben bei der nalon Destillation Produkte, deren spesifische Gewichte auffallend rig waren, withrend durch die Analyse nach der Bichromstsode oin Oxydetionswert von 100°/, und darüber, auf Glyserin ohnet, festgestellt wurde. Bei Versuchen im Laboratorium von kel & Co. in Disselderi'), die Urssche dieser Erscheknung festallen, wurde hei mehrfacher Fraktionierung im Vakuum eine thion gowonnen, die bei 25 mm Überdruck bei 120-125° C ging, withrend Glyserin unter diesen Bedingungen bei 175° O Illiert. Bei 760 mm Druck destilliert das Produkt bei ca. \$10 0. specifische Gewichs dieser Fraktion betrug 1,057, withrend Dy tigiyaarin ein spesifisches Gewicht von 1,262 aufweist. Die Vis-

¹⁾ Settunfabelleant 1916, S. 760.

koeltäs des Produkts war eswa die eines 28 grädigen Bohglyses Die Analyse mit Bichromat ergab einen Oxydationswert von 180 and Glysocia berealmet. Dieser niedrig siedende Anteil des Glyso war in bedeutender Menge im sog Stiffwasser, d. h. dem ditm wässerigen Anteil des Destillate enthalten. Diese ditmen Destill lamen sich im Vakmum nicht weiter als bis auf ca. 20° B Durch vorsichtige fraktionierte Destillation im Vaku ergaben diese Stiffwaeserglyzerine os. 85°/, solcher niedrig sieden Antelle In handolt sich hierbei um Trimethylenglykol [O.H. (OH eine Verunreinigung des Glyserins, die von den Glyserintechnik in Amerika schon lange gekannt und gefürchtet ist, in Deutschle aber vor dem Kriege wenig oder gar nicht in die Erschehung treton au sein scheint. Das Trimsthylengivkol findet sich besonder Chyserin aus Abfallfesten, aus Seifenunterlangen, aber auch hät in solohen ans Tranen und im Gärungagiyasrin.

Die Fetteluren.

Die in den natürlichen Fetten enthaltenen Fetteluren las aich nach ihrer Zusammenseisung in drei Gruppen einteilen 1 v der Zusammensetzung C.H., O., die man als nicht hydroxylierte, e basische, gestätigte Säuren der Resignäurereihe beseichnet. 2 von Zusammeraetung O.H., O., O.H., O., C.H., O. und O.H. die man als nicht hydroxytierte, einbasische, ungestätigte Bliu: der Olature, Linolaure, Linolandure und Clupanodonaturere bezeichnet und die, den obigen Summenformeln enteprechend, e zwei, drei und vier doppelte Bindungen bestteen, 8 von der ' sammensotsung O.H., O., die man als hydroxylierte, einbarise ungesätäigte Säuren der Richnuskisture beseichnet.

Aus der Hasigaäurereihe kommen in den Festen vor Butte saure (C, H, O,) Capronsaure (C, H, O,), Caprylanure (C, H, C Caprinsture (C. H. O.), Laurinsture (C. H. O.), Myristinstu (O, H.O.), Palmisinsaure (O, H.O.), Stearinsaure (C, H.C. Arachinsaure (C.H.O.), Behonsaure (C.H.O.) und ('croti licher Tomperatur finedg, mit Aumahme der Bustersture ölertig, u hinterlamen auf Papier zum Teil verschwindende Fettflecke. Sie 1 atteen einen imangenehm ransigen oder schweißigen Geruch, bas stoh umorsetzt destillieren, gehen beim Kochen mit Wasser, obgiei ihr Siedepunkt höher als der des Wassers liegt, mit den Wasse discription fiber und werden deshalb als fünhtige Fettsturen beseichn-Pür die Technik sind diese nicht von Bedeutung, da sie in den Fettnur in geringen Mengen vorkommen. Die übrigen oben genannte Fettaluren sind bei gewilmlicher Temperatur fest, geruchlos, hinte lasson and Papier night wieder verschwindende Festileeke und lass sich nur im hufsleeren Raum oder mit überhitztem Wasserdam (abgeschen von der Laurinsture, die noch mit gewähnlichem Wasserdam tibergaht) unsersets verificatigen. In Wasser aind sie vollkomme unication, losion in siedendem Alkohol, worsus sie sich beim Erkelte Kristellen ausscheiden, leicht löslich in Äther Ihre Lösungen röten ekuns nur schwach. Beim Erhitson entsänden sie sich und brennen is rußender Flamme.

Aus der Ölssurereihe kommen in den Fetten vor Hypogisure $(C_{14}H_{24}O_{2})$ die ihr isomere Physotölssure $(C_{14}H_{24}O_{2})$, saure $(C_{14}H_{24}O_{2})$, die ihr isomere Rapinssure $(C_{14}H_{14}O_{2})$ und uos oder Brassiosssure $(C_{14}H_{14}O_{2})$. Diese Simun sind bei wöhnlicher Temperatur sehmelsbar In Alkohol sind sie viel leichter sich als die Glieder der Rasigssurereihe mit gleicher Kohlenstoffsahl. gehören zu den ungestätigten Säuren und haben infolgedessen Philipkeit, unter geeigneten Bedingungen Wasserstoff, Chlor, Brein d Jod, und zwar je zwei Atome, aufzunehmen, wobel sie in die Säuren r Emigssurereihe eter deren Substitutionsprodukte übergehen.

Die Lineisäure $(C_{12}H_{20}O_{2})$ die Lineiensäure $(C_{12}H_{20}O_{2})$ und Isolineiensäure $(C_{12}H_{20}O_{2})$ bilden die flüssigen Fettsäuren des inöls, die von Hautra als ein Gemisch dieser drei Säuren erkanntrich. Sie besitzen die Fähigkeit, an der Luft ieleht Sauerstoff auf sehnen und in feste, unfösliche Körper überzugehen, weshalb sie

"trooknondo Säuren" izzalehnet werden.

Die Clupanodonaäure (C_{1x}H_{2x}O₄) wurde vun Taujionoto im rdinantran aufgefunken und gilt als der Hauptträger des eigen

ulichen Trangoruche.

Unter den Alledorn der Risinusölsäure rollte ist die Risinusölure (C₁₈H₈₄O₈) auch Risinelsäure genannt zu erwähnen. Sie let bei tö^{*} (ein diekes Öl. Sie ist nicht unzersetzt illichtigt I in Alkohol und Äther in jedem Verhältnis löslich

Das Glyzerin

Dan roine Glyzerin in ohn noutrale, fach und goruchlose. bechmeckende, sich schlüpfrig anfühlende Hitzsigkeit von simpiger Konsisteux. Die Angaben über das sprzifische Govicht nnion nicht genau untereimander überein was seinen Grund darin , daß das (Hyserin sohr hygroskopisch ist und sohr sohwer von i lotation Antollen Wasser befreit werden kann, ha hit bei 15° (h (hovroul 1,27, nach Polouse 1,38, nach Mondolojeff 1,38385 ogen and Warmer von 0° oder 1,20468, bezogen auf Warmer von ¹C. Glysorin sichs begierig Wasser an. Diesem Zustande ist es uschroiben, daß es, auf die Schleimhäuse gebracht, das Gefühl Warms orscugt. Holne Wassersmichungskraft ist so groß, daß un der Luft ungeführ 50%, seines Gewichts an Wasser autnimmt. Das Glysorin ist, wie wir bereits geschon haben, ein Bestandteil r Potte und fotten Olo. Re bildet sich ferner in geringer Menge der Gärung von Kohlehydraten, und sowohl Pasteur¹) wie such filer") und J J Pohi") haben es als regelmäßigen Bostandteil

¹⁾ Ann. (them. u Pherm. 106, S. 338.

Der Wein, seine Bestandtztie und Behandigung. Chomnita 1865, 8. 26.
 Chem-trochn. Untersuchungen österreichlenber Weine. Wien 1864

des Weins gefunden. Synthetisch läßt es sich nach Friedol i Silvs') in folgender Weise herstellen Ascton wird durch Bednitt in Isopropylalkohol übergeführt und aus diesem durch Wassentziehung Propylen dargestellt. Leisteres wird durch Addition i Chlor in Propylendichlorid übergeführt. Dieses addiert beim Behand mit Chlorjod noch ein Atom Chlor und geht in Trichkorhydrin ül das durch Erhitzen mit Wasser auf 160°C Glyserin liefert. Da i Aseton aus Hesigsture und diese aus ihren Elementen horgostwerden kann, so läßt sich das Glyserin vollständig synthetisch aufbau

Das Glyserin seigt wenig Neigung zu kristallisteren, schrei aber doch, wie wir geschen haben, zuwollen zur Kristallistium, welt Umstände es dazu veranlamen, ist his heute nicht festgestellt.

Die Glysserinkristalle gehören nach Victor von Lang⁶) de rhombischen System an. De sie an der Luft mit äußerster Begies Wasser ansiehen und dabei sich abrunden, so sind ihre Winkel nicht aller Sinherheit meßbar. Ihr Schmelspunkt wird außerordentit verschieden angegeben. Während Sang und Nitsecho fin zu 20' fanden, bestimmte ihn Henninger zu 17° C, Armstrong zu 15,5 und Darmstädter zu 10° C. Werden die Kristalle während oßehmelzens abgekühlt, so kristallisieren sie wieder, solange no ein Best von fostem Glyserin verhanden ist. Beines Glyserin iman sehr hohen Kältegraden ausgeseist, ohne daß es enstart i Bret bei 40° C ist es in eine starre Masse übergegangen.

Zu den so verschiedenen Schmelspunktbestimmungen der Glyser kristelle bemerkt C. Kraut*) "Berücksichtigt man, daß Glyserin (hyproskopischer Kürper ist, daß sehr kleine Mengen Waster se große Mengen Glyserin lösen, und endlich, daß Glyserin, indem schmikt oder sich auflöst, sehr viel Wärme absorbiert, so erhe daß eine wahre Käitemischung entstehen muß, indem die wassheltige Schlicht, welche die an der Luft abgeschleuderten oder gnur abgepreßten Kristalle bekleidet, lösend auf das darunter liegen gute Glyserin einwirkt. Es ist daher nicht unwahrscheinlich, dasimiliehe Angaben den Schmelspunkt zu uledrig angeben.

Glyserin und Wasser Glyserin ist in allen Verhältnissen mit Wasse mischbar Dabei tritt eine Volumverminderung unter gleichseitig Temperaturerhöhung ein. Die größte Temperaturerhöhung findet na Gerlach*) beim Vermischen von 58 Gewichtsteilen Glyserin m 39 Teilen Wasser siett und beirägt 5°, die größte Kontraktion 1,1°,

Über die spesifischen Gewichte wässeriger Lösungen von ehemistreinem Glyssein sind verschiedene Tabellen aufgestellt. Als eine d suverifissigsten gilt die von Gerlach. Siehe Abschnitt "Die Unte suchung des Glysorius"

¹⁾ Bul. Sos. chim 20, S. 98. 1) Wies. Akadem. Ber 60 (1), S. 814.

Annil Ber über die Wiener Weltsmetellung im Jahre 1678, Bd. 3, S. 50 Brannssbweig 1877

Lawkowitzsch, Chem Testanolog u. Analyse der Olo, Fette u. Wachs Ed. 1, S. 146, Brauneshweig 1905.

Nach Gerlach beträgt die Dichte von 100 prozentigem Glyserin i 18° C 1,2658. Die Pharmakopten der verschiedenen Länder hreiben Glyserin mit verschiedenem Wassergehalt vor Das Armol ich für das Deutsche Beich verlangt ein chemisch reines Glyserin im spes. Gew von 1,225 bis 1,225, was einem Gehalt von 84 bis 1°/0 entspricht, die österreichische Pharmakopte hat ein Glyserin in 1,25 spes. Gew mit einem Glyseringehalt von 98°/0, die britische in 1,25 spes. Gew mit einem Gehalt von 98°/0, die französische in 1,25 spes. Gew mit einem Gehalt von 98°/0, die französische in 1,25 spes. Gew von 1,242 mit 90°/0, die schweiserische mit einem es. Gew von 1,250 bis 1,255 mit 85 bis 87°/0, die Vereinigtesaten Pharmakopte verlangt ein Glyserin mit einem höheren spes. Wals 1,25 und einem höheren Gehalt an Glyserin als 95°/0. Die miliohen spesifischen Gewichte gelten für eine Temperatur von 15° C

Lichtbrechungsvernügen wässeriger Glyseriniösungen. Der coentgehalt eines Glyserins in einer Probe kann auch rasch und nau mit Hilfe eines Refraktometers bestimmt werden. Die Tabelle n Skal weit ist mit Hilfe eines Abböschen Refraktometers genden worden. Mit Hilfe dieser Tabelle 1) kann der Prozentgehalt des yzerins in einer Probe mit einer Genanigkeit von 0 h 1/2 bestimmt reien. Es sei jedoch darauf hingewiesen, daß die für die Brechungsponenten gegebenen Zahlen nur für die genannten Temperaturen litigkeit haben

Dampispansungen wässeriger Glysoriulösungen Gorlach") het "Vaporimeter" konstruiert, mit dem man die Dampispannung zweriger Glysoriulösungen leicht bestimmen kann, und eine Tabelle"; zu entworfen, welche die den Dampispannungen entsprechenden

vsoringohalto angibt.

Die Viskosität der Glyserinösungen. Die Beschaffenheit dellierter Glyserine wird gewöhnlich entweder nach dem "Nobel Test" or nach der Pharmakopöeverschrift des betreffenden Landes gepräft dentrellt. Die in diesen verschiedenen Vorschriften gewählten aktionen, sowohl in der Art, als auch in der Intendität, augen sehen, daß wir einem absolut chemisch reinen Glyserin nur nahe mmen, es aber nicht erreichen. Dort, wo die chemischen Anfordeigen der Pharmakopöeverschrift erreicht werden, können immer in physikalische Prüfungen, wie Viskosität und das Lichtbrechungsmögen, gegen die völlige Reinholt des Glyserins sprechen.

Die Firma Georg Schicht A. G. befaßte sich im Jahre 1919 damit, i dem nach dem Kriege verhandenen Gärungsglyserin, das früher auf namitglyserin verarbeitet wurde, chemisch reine Pharmakopöeware sustellen Bei der analytischen Kontrolle des angewandten Beiningsverfahrens benutzte J Kellner⁴) sum erstemmal Vinkosttätzungen, für die er das Huglersche Viskosimeter verwendete. Erforschung seicher Viskositätsumterschiede war gerade das

¹⁾ State 8, 279,

[&]quot;) Cham. Ind. 7, S. 277

¹ Blebe B. 878.

⁴⁾ Zeitschr der Deutsch, Öl- u. Febilindustrie 1920, S. 677

Girungagiyaerin wie geschaffen, das durch Vergärung von Zoeker gestellt wird. De bei dieser Gärung außer Glyserin, Alkohol, Aldel Kohlensäure noch eine kloine Welt von organischen Stoffen gest wird, so war dieses Behglyserin nicht nur reich an Salsen, sont auch reich an erganischen Verbindungen, sum Teil füchtiger Na Auffallend war und blieb die hehe Viskostiät dieses Gärungsglyser Die Destillate des Gärungsglyserins wurden zwar für die Dynas glyserinherstellung angenommen, da ja eine bessere Verediung ui bekannt war, doch hörte man anfänglich seitens der Dynamitfabri Klagen über schiechte Ausbeuten und mindere Beschaffenheit Endprodukte aus seichem Glyserin. Eine Redestillation hatte keil dem Kostenaufwande entsprechenden Hinfluß auf die Beschaffenlen Dynamitglyserins. Man leitete daher später die Gärung so, des Dynamitglyserins. Man leitete daher später die Gärung so, des einem Destillate, das die Dynamitfabriken bedriedigte.

Ein soiches Destillat war auch des Ausgangensterial für von der genannten Akt.-Gos. hergestellte chemisch reine Pharmaken glysarin, Zunitchat wurde die Viskosität dieses Destillates bei 26 and Wasser von 26° C gomessen und bei einen spesifischen Gewie von 1,9400 bei 15 C mit 85,5 Engler Graden fostgestellt. Temperatur von 26° O wurde gowählt, da es die Zimmertempera des Bannes war, in dem die Viskositäten festgestellt wurden. A goführt wurden sie mit ungeführ 100 g Glyserin baw Wasser Ni woltererer Veredlung stellte Kellner bei demselben specifischen (wichte mr 10,75 Engler-Grade fest, also sino Almahmo von 18 Engler Grade. Er verbouserte fortgesotst die Beschaffenheit Olysarludostillats and kam bis auf 15,5 Hagler-Grade horunter damaelben spezifischen Gewichte von 1,3400 bei 15°C. Der in 0,001 % gehondo Aschongehalt bei Destillatglyserinen ist nicht v solchem Einfuß auf die Viakosists, daß man ihn boschten mül Kellner konstruierte eine Tabelle¹1 in der or die spezifischen Gewich den Viskouitätagraden olnos gaten ohomisch reinen Olyserins gog aboratelito.

Verhalten von Glymerin und Glymeriniösungen beim ErhitzReines Glymerin aledet unter gewöhnlichem Druck bei 200°C und
geringer Zemotzung, unter 50 mm Druck bei 210°C und an
einem Drucke von 12,5 mm bei 179,5°C im Vakuum destilliert
unverändert. — Wird Glymerin langum in einer Schale auf 150
180°C erhitzt, so verdampfä reinen Glymerin, ohne einen Böckstazu hinterlanen. Bei 150°C fängt es mit blauer Flamme an zu brennchne Geruch zu verbreiten, wird es jedoch rasch auf Siedetem;
ratur erhitzt, so kommt es zur Entwicklung von Akrolein u
es liefert gleichseitig einen Bückstand von Polyglyzerinen. — I
gewöhnlicher Temperatur verfischtet sich Glymerin nicht beim Siec
punkt des Wassers können jedoch sehen markbare Spuren entweicht
Beim Erwärmen von Glymerin in offener Schale auf dem Wasserba

⁷⁾ Steles 8, 875

its ein gezinger Verlust ein. Die Größe des Verlustes hängt nach isusuitsser²) ab von der Form der Schale, ob tief oder flach, von er Größe der Oberfläche und der Schnelligkeit, mit der die auf er Oberfläche siehende Luft erneuert wird.

Rine verdünnte Lösung von Gyserin läßt sich nach Hehner") hne Vorlust bla zu einer Konzentration von ungeführ 70% einampfon Sotat man das Vordampfon weiter fort, so verflüchtigt sich Hyzerin mit den Wasserdämpfon.

Seine spezifische Warme beträgt bei 15-10 C 0,576, von

Oprox. Glyserin 0,818 and von 11,3 prox. 0,956

Das Verdünnen stärkerer Glyserialösungen. Das Verdünnen on stärkeren Glyserinlösungen mit destilliertem Wasser, das in der behnik und den Apotheken öfter erforderlich wird, erfolgt meist mptrisch, indem dem su verdünnenden Glyserin portionsweise fasser sugesotst wird, bis es die gewünschte Stärke erreicht hat, obei es leicht verkommen kann das der Verdünnungspunkt, amentiich wenn kleinere Glyserinmengen hergestellt werden sollen, berschritten wird. Paul Verbock*) empfiehlt deshalb Glyserin nd Wasser verher su berechnen und dann die berechneten Gewichte der Volumprosente miteinander zu vermischen.

Das Gewicht des Vordünnungswassers, ausgedrückt in Prosenten om Gewicht des zu verdünnenden Glyzerins, ergibt sich aus der

ormel

onn a die Gowiehtspresente Givzerin im Ausgangematerial bedeuten nil das verdünnte Produkt b Gewiehtspresente Givzerin enthalten ill Aus einem Produkt mit 99,0 ° Givzeringehalt soll z. B eine 1 U proz. Ware herge sollt werden, so ist a = 99.0 b = 910, siglich

 $x = 100 \frac{99,0 - 91,0}{91,0} = 8,70$

h. 100 Gowichtstelle des Ausgangsmaterials müssen mit 8,79 Tellen Vasser verdünnt werden.

Für Berechnung nach Volumprozonten bekommen wir die Formel

$$y = 100 \frac{a - b}{b} D_{\frac{1}{2}}$$

Es sei index a \longrightarrow 09,0, b \Longrightarrow 91,0, also 100 $\frac{a-b}{b}$ $\frac{b}{b}$ = 8,79, dann is nach der Gerlachschen Tabelle D₂₀ \longrightarrow 1,9504, y \longrightarrow 11,08, d. h.

00 Volumteile des Ausgangsmaterials müssen mit 11,08 Volumen sie Wasser verdünnt werden.

⁵ E. f anal Chem. 10, B. 66

^{*)} Analyst 1887, B 65.
*) Solfson.-Etg. 1981 S. 65.

Verbeek!) hat nachstehende Tabelle berechnet, die für die Glysseine mit 86,5, 91,0 und 98,5 % Gehalt die sur Verdünnung erforderliche Menge Wesser absulseen gestattet.

(100 kg)	G:	lyserii viiseb i	gohal	t sedns	(100 kg)	GI des ger	yseringe. Finsekan	halt Olymork
(1) (1)	86,5	0,10	95,0	08,6	1	86,5	91,0	95,0
88		lg Wa	-		98	kg Wasser		
20000000000000000000000000000000000000	15,61 15,49 15,96 15,96 15,14 15,08 14,91 14,90 14,88 14,57 14,45 14,28 14,10 18,99 18,97 18,97 18,64	9,89 9,79 9,86 9,46 9,84 9,84 9,19 8,01 8,68 8,68 8,86 8,86 8,96 8,08	8,96 8,16 8,05 4,94 4,74 4,68 4,43 4,43 4,43 4,11 4,00 8,89 8,78 8,58 8,47	1,79 1,49 1,89 1,93 1,93 1,09 0,91 0,81 0,71 0,51 0,41 0,80 0,90 0,10 0	97,5 97,4 97,2 97,9 97,0 96,8 96,7 96,5 96,5 96,4 96,8 96,1 98,9 96,9 96,9	19,79 19,60 19,49 19,87 18,95 19,14 19,09 11,79 11,68 11,57 11,45 11,58 11,57 11,45 11,58 11,57	7,14 7,08 6,99 6,81 6,70 6,48 6,97 6,96 6,15 6,04 5,98 8,99 8,99 8,99 8,99 8,99 8,99 8,99	2,18 2,42 2,82 2,81 2,11 1,01 1,79 1,68 1,47 1,26 1,10 1,05 0,05
08,9 98,1 98,0 97,9 97,8 97,7	18,58 18,41 18,90 18,16 18,00 19,94 19,88	7,91 7,80 7,89 7,48 7,47 7,86 7,24	8,27 8,26 8,16 8,15 9,95 9,84 9,74		96,7 96,8 96,8 96,8 96,8 96,8 96,1 96,0	10,64, 10,69 10,40 10,99 10,17 10,06 9,94 9,88	8,16 8,06 4,98 4,84 4,78 4,69 4,69	0,84 0,74 0,69 0,53 0 49 0,83 0,83 0,11

da (100 kg)	des gewänsehten Glysseins		(100 kg)	des gre	ingehalt inschten erins	(100 1-1)	clos gen	ingo hali Onechico corine
2 4	86,5	0,10	텧	86,5	91,0	4	H6,A	91,0
28	kg W	Liber	48	kg W	A. STORE	18	kg W	-
94,8 94,8 94,7 94,8 94,5 94,4 94,3	9,71 9,80 9,48 9,86 9,25 9,18 9,09 8,80	4,18 4,07 8,94 8,96 8,74 8,68 8,74	94,1 94,0 98,9 98,6 98,6 98,6 98,6	8,79 8,67 8,65 8,44 8,89 8,91 8,09 7,98	8,41 8,50 8,19 8,06 8,97 8,65 8,75 8,84	7,56 7,68 7,68 7,61 7,40 7,98 7,17 7,07	98,8 98,1 98,1 98,0 98,8 98,8 98,8	9,88 9,49 9,81 9,90 9,09 1,88 1,87 1,76

¹⁾ Settensloder-Etg. 1921

(100 kg)	Glysoringehalt des gewünschten Glyssrins		dimension for (100 kg)	Glyseringehalt des gewinschten Glyserins		(100 [-1]	Glysoringehelt des gewünschien Glyserins	
Ð	86,8	91,0	84	86,6	91,0	₽f	86,5	01,0
8	leg W	LIBOT	28	kg W	MARKET .	88	kg W	
144 148 149 149 149 149 149 149 149 149 149 149	6,94 6,82 6,71 6,89 6,47 6,94 6,19 6,01 8,90 8,78 8,89 8,48 8,48 8,49 4,96 4,74 4,66	1,85 1,54 1,48 1,22 1,21 1,10 0,99 0,77 0,66 0,44 0,33 0,11 0,0	9,49,91 99,92 99,93 99,94,48,91 99,94 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,98 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9 98,9	4,51 4,29 4,36 4,16 4,06 8,88 8,70 8,88 8,47 8,88 8,47 8,19 8,01 1,29 2,77 2,54 9,48 9,48 9,48 9,48		88899199997795547991009977555555555555555555555555555555	9,90 9,90 1,97 1,85 1,90 1,90 1,90 1,90 1,90 1,90 0,90 0,90	

Dan Gefrieren von wässerigen (ilyzerinförungen Über das ifrieren von wasserhaltigem Glyzerin sind mehrfach Boobschtungen gestellt, z. B. von Fablan'). Er hat gefunden, daß Glyzerin rungen vom spesifischen Gewicht

```
1,024 getriaron bal - 1º B.
1.051
                             1,159
                   - 5°
1,075
                             1,179
                                     noch nicht gafrieren
                  - 14°
1,105
                             1,304
                  — 11°
                                        bel - 98 B
1,117
                             1,389
                   - 25 bis
1,197
                             1.941
                  - 27º B
```

Ferner ermittelte Bolley folgende Gefrierpunkte von wässerigen yzorinlösungen

Gew % Glyssein	Spea, Ger	Gofrierpunks
10	1,0115	— 1,0° O
20	1,0498	- 2,5°
80	1,0771	— 6,2° _
40	1,1045	-17.2°
46	1,1188	-26,20
60	1,1810	- 81,0°
		unier
60	1,1582	— 85,0° "
5 TH 1 1 T 444 6 844		

⁷⁾ Dingl. pol. J 188, S. 148.

Verhulten des Elvzering zu verschiedenen Lörungsmitteln. (zerin jas anch in allen Verhältnissen mit Alkohol mischber, auch le Relich in einem Gemisch von Alkohol und Äther, schwer aber in Ät allein, 1 Tell Chyserin vom spez, Gew 1,28 braucht ungefähr 500 T Ather sur Lösung. He let daher night möglich, Glyserin ans sei witnerigen Lösung mit Ather engensiehen 9 Teile Glyserin lösen siel 100 Tailon Athylaretat. He ist un| Salish in Chloroform, Petrolather, Bot and Schwefelkohlenstoff, unlöglich auch in Festen und Olon1). In h sentrierter Schwafeleiture läst sich Givserin zu Givserinschwafeleiture. beim Kochen mit verdännter Stiure in Glyserin und Wasser serlegt w

Lögungsvermögen des Elymerins. Elymerin beatint ein bee tendes Lösungsvermögen für viele Stoffe. Nach Klewer") lö

100 Telle Glyserin	30 Telle Kupfervitriol,
98 Telle Kristalleods,	25 , Risenviiciol,
60 Borax,	Bromkali,
50 Chloraink,	20 , Blelancia,
40 "Alaun,	20 " Ammoniumkarbonst,
10 Jodkalium,	20 , Areenige Sture,

atti Telle Azamonlumehlorid

Chlorbaryum,

Kumferancias. Natrium karbonak

Queckellberghlorid.

Glyserate. Givserin löst kaustische Alkalien, alkalische Erden t Bleloxyd unter Bildung von Glyseraten. Kalk, Strontian und Ba werden aus solchen Lüsungen durch Kohleonaure fast vollsten gefallt, so daß nur eine geringe Menge der Heden in Lösung ble In Gegenwart von kaustischen Alkelien löst Glyserin auch Ris oxyd, Kupferoxyd und Wimmtoxyd auf Diese Oxyde werden n Bulluheiner i nicht zu Metallen reduziert, sondern höchstens die niedrigeren Oxyde übergeführt, dagegen werden die Oxyde Silbers, Goldes, Quecksilbors, Bhodiums, Palladiums and Plasins be Erhitzen mit alkalischer Glyserinlösung zu Metallen reduziert. 1 folgendon Glyzerate sind in reinem Zustand dergestellt

Mononatriumglyserat (NaC. H.O.) bildet sich beim Krwkm von Natzinmalkoholat mit Olyzerin. Der dabei entstehende Nied schlag besteht aus rhombischen Kristallen von der Forn NaC, H, O, + C, H, O Die Kristelle sind außerst zurfließlich. Be Erhitsen auf 100 C entweicht der Kristellalkohol und HBs Mer nateiumglyseres els ein weißes, stork hygroskopisches Pulver surü das durch die geringsten Spuren von Wasser in Glyserin u kanstische Soda seriegt wird. Wird bei der Duzutellung von Mor natelumglyserst Natrhummethylat statt Natriumalkoholat benuist. has die entsichende Verbindung die Formel NaO.H.O. + OH.O.

¹⁾ Okomische Technologie und Anslyse der Ote, Fette und Wachen, Bd. 747, Brannschweig 1906.
 Bull. Soc. ohim. 18, S. 272.
 Forschungsbez. fiber Lebenssmittel 1897 S. 12 und 81

Dinatriumglyzorat (Na₂C₂H₂O₂) wird durch Verreiben der aristelle des Mononatriumglyzorats mit 1 Mol. Natriumalkoholat nter absolutem Alkohol und darauf folgendem Kochen des Genliches während einiger Stunden schalten.

Die Kaliumglyzerate entsprechen vollständig den Natrium

orbindungen.

Kalalumglysorat (Ca.C.H.O.) ist ein kristallinisches Pulver is wird durch Erwärmen von 14 Teilen Kalaiumexyd mit 28 Teilen rassorfreiem Glysorin auf 100° C und Abkühlen des Gemisches, so-ald eine hoftige Beaktion eintritt, gewonnen. Durch Wasser wird is Verbindung in Kalaiumexyd und Glysorin seriogt.

Baryumglysorab (BaC₃H₄O₃) ist oin serficestiches Pulver Herird durch Erwärmen von 67,1 Teilen wasserfreien Glysorius mit 00 Teilen Baryt auf 70° C dargestellt. Durch beißes Wasser wird to Verbindung rasch in Glysoriu und Baryt zonsetzt. Kaltes Wasser

drkt nur langsam dazent ein

Monoplum boglysorat (PbC_sH_sO_s) wird durch Eintragen von (ii) g Biethydroxyd (exhalten durch Eingleßen einer warmen Lösung en Biethitrat in einen großen Überschuß erwärmter Ammoniaklösung nd Trocknen des Niederschlags auf dem Wasserbade) in 1000 g iedendes 85 prox. Glysorin unter fortwährendem Umrühren geronnen Die Masse wird auf 0° abgekühlt wonach bei 0° 3500 contikohol sugesetzt werden. Das so dargestellte Monoplumboglysorat nthält noch ein weuig Salpetersäure und hat wahrscheinlich die bigende Ansammensetzung 3 PbC_sH_sO_s PbAO_s Pb(OH).NO_s

F.In von Salpetermute freier Produkt wird nach Morawak! wie nigt erhalten Man löst 22 g Bleinitent in 260 com Wasser setzt 0 g Glyzerin zu, orhitet und gießt in die siedende Lösung eine onzentrierte Lösung von 15 g Kalihvdrat. Ein leichter Niederchlag wird abfiltziert und das Filtrat kristallisieren gelassen. Nach inigen Tagen scheidet such eine große Menge feiner weißer Nadeln en Monoplumboglyzerst aus. Wird basischen Bleinzetzt statt Beizueker angewendet so entstehen hasische Plumboglyzerste von len Formein Ph_g(C₂H₂()₂₁ und 4 PbC₂H₂O₃.PbO

Dinatriummanganoglyzorat [Na (O.H.O.) Mn] wird durch Cochon von wasserfreiem Glyzorin mit 1,1 Toll kanstischer Soda om spez Gew 1,88, dam 4 Tollo frisch gefälltes Mangansuper-

xyrthydras sugments sind, orhalten.

Mononstriumouproglyzerst wird dargestellt durch Bintragen on 15 g Kupferexydulhydrat, 15 eeu Wasser, 2,5 bis 8 g Glyerin und 8 g festem Natronhydrat in einem Kolben, wonach um teschützeit wird, bis das Natronhydrat gelöst ist. Hierauf werden 10 eeu Alkohol von 95 % sugesetzt. Man filiriert ab und seist vieder Alkohol su, his eine deutliche Trübung beobachtet wird. Nach echs- bis schustündigem Stahen scheiden sich feine biese Nadeln en der Formel (NaCuC.H.O.), + C.H. OH + 9H.O ab. Trocknet

¹⁾ Journ. f. peki. Chem. 23, 406.

man die Kristelle im Vakuum bis 100°C, so entweicht der Alkoh und 8 Mol. Wasser und das Saks (NaCuC, H_aO_a), + 8 H_aO bleibt surüc Wird Kupfernitzet angewandt, so erhält man hexagonale Thiolohe von der Zusammenseisung (NaCuC, H_aO_a), + 8 H_aO Diese Kristel entstehen nur, wenn eine gewisse Menge Natriumnitzet sugagen is

Hyserinester De Hyserin die Rigenschaften einer schwacht Base begitzt, verbindet es sich mit Skureradikalen unter Bildung vor Betern. Die wichtigsten Ester sind natürlich die Verbindungen vor Glyserin und Fettskuren. Von den durch Vereinigung von Glyseri und sonstigen Radikalen entstehenden Estern sind teils von med sinischer, teils von technischer Bedeutung wie die Glyseris phosphorskure, das Glyserylarsenit, das Asetin, die Ohloshydrine und vor allem die Salpeterskureester des Glyserin

Das Glyserintrinitrat $G_s\hat{H}_s(O.NO_s)_s$, gewöhnlich als Nitre glyserin beseichnet, wird dargestellt durch Binfließenlassen volkonsentriertem Glyserin in ein Gemisch von 1 Teil stärkster Sepetersäure und 2 Teilen konsentrierter Schwefelsäure. Es ist ein

schwere, ölige Fittenigkeit von der Dichte 1,500.

Zur Damsellung löst man 100 Telle Glyserin von rund 98° in 8 Teilen Schwefelsture von 86° B und trägt die Lösung in ei abgekühltes Gemisch von 280 Teilen Salpeterslure von 48 B m 300 Tellen Schwefelsture von 66 B ein. Nach 24 Stunden heb man das Mitroglysmin ab, wassht mit Wesser und Sodalbeung untrooknet über Schwefelsture oder bei 80 bis 40°C. He ist ein ölige, blafigelbe Finesigkeit, die bei - 20° O in langen Nadal kristallisters. The spes, Gewicht ist 1,5144 bel 4° und 1,500 be 18°C. 1 g lies sich ungefähr in 800 ccm Wasser, in 4 ccm aber lutern Alkohal, in 18 com Methylalkohal, in 120 com Schwele kohlenstoff, kaum in Glyssein. In Ather, Chloroform, Riscoulg un Phenol ist en leicht löelich. He schmeckt süßlich und gewilrshef und sugleich brennend. He ist giftig. In reinem Zustande ist da Nitroglyserin sehr beständig. Schlecht gewaschen zersetzi ce stol allmanlich unter Bildung von Oxalaiure, Glyzarinalure und an petriger Sture. He ist besonders ausgeseichnet durch seine Fühler keis, durch heitigen Sohlag oder Stoß, sowie beim Erhitzen au 257 C za explodieren. In absolutem Alkohol gelöst, ist os nicht explosiv, ebenso verbrennt es bei languamem Erhitmen ohne Explosion

Glyserinarsenit (C.H.AsO.) wird durch Auflösen von arseniget Saure in Glyserin erhalten. He hat butterähnliche Konsistens und schmikt bei 50° C an einer viskosen Plüssigkeit. He seneist sich oberhalb 250° C und verfüchtigt sich mit Glyserindämpfen. He ist noch nicht sicher festgestellt, ob sich das Amenik in einem Strom überhitzten Wasserdampfes gleichseitig mit Glyserin verfüchtigt, oder ob es durch den Dampf hydrolysiert wird. Jedenfalls findet sich arsenige Säure im Destillat. Dahar kann Glyserin durch Destillation allein nicht vollständig von Amen befreit werden¹).

¹⁾ Bor d. Deutsch, sheen. Ges. 1876, S. 509.

Die Glyserinphosphorskure [C.H.O.PO(OH)] bildet sich durch die Einwirkung von Phosphorskure oder Phosphorskure-anhydrid auf Glyserin. Die freie Skure ist siemlich unbeständig. Beim Konsentrieren sessetut sie sich unter Abgabe von Phosphorskure. Ebenso läßt sich die Skure nicht aus ihren Salsen durch Einwirkung von Mineraleskon gewinnen, da sich hierbei Phosphorskure abspaltet. Die Glyserimphosphorskure ist besonders wegen ihrer Verwandtschaft sum Lestihin, dem Bestandteil der Nervensubstans, des Gehlma, des Eldotters usw von Interesse.

Das Austin des Handels ist ein Gemisch von Dissetin [C,H,OH)(OC,H,O),] und Triesetin [C,H,(OC,H,O),], also von Hangsturedigtyserid und Kanigaturetrigtyserid. Man erhält es durch Erhitzen von Glyserin mit Radgetureenhydrid und Kaliumbisulfat.

Von den Chlorhydrinen haben das Dichlorhydrin und das Epichlorhydrin schon seit längerer Zeit technische Verwendung gefunden, während das Monochlorhydrin erst in neuerer Zeit in die Technik eingeführt ist, es wird jetst in der Sprengstofftechnik verwendet.

Das Mongehlerhydrin wird entweder durch Erhitzen mit Sakssture unter Druck oder aus Glyserin und Chlorschwofel bei 50 bis 70° C oder aus Glyserin und Saksture in Gegenwart einer organischen Karbonsture hergestellt. Es hat ein spezifisches Gewicht von 1888 ist mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnis mischber in Äther löslich und siedet unter 18 mm Druck bei 189° C

Das Diehlerhydrin (C_sH_sCl_sO) entsteht durch Frwärmen von wawerfreiem (Hysorin mit der 11/_s fachen Menge Chlorschwefel im Korhanisbade während mehrerer Stunden. Es bildet eine farblese und fast geruchlese Filerigkeit von etwas strupöser Konsistens, ist in etwa 10 Teilen Wasser löslich, hat ein spesifischen Gewicht von 1896 bei 10° C und siedet bel 176 bis 177° C. Es ist ausgeseichnet durch sein Lösungsvermögen. Es löst z. B. Kopal und andere harte Harse in der Kälte, fein gepulverten Bernstein in der Wärme, sehr leicht auch Nitrosellulese. Da es außerdem bei dan gewöhnlichen Arbeitstemperaturen nicht leicht entstindlich ist, so scheint es berufen, in der Technik eine Bolle zu spielen. Es ist zuerst von H. Flomming in Kalk hergestellt.

Das Epichlorhydrin (C.H.ClO) ontsteht, wenn man das Dichlorhydrin mit ungefähr der Hälfte Natronhydrat nicht über 180° C erhitet und wurde auch suerst von H. Flemming dargestellt. Es ist eine farblose, etwas chloroformähnlich riechende, leicht bewegliche Flüssigkeit, hat ein spes. Gew von 1,191 bei 15° C und siedet bei 117° C. Auch diese Verbindung seichnet sich durch ein hohes Lösungsvermögen gegenüber den Harsen, Nitrossilulese u. del aus.

Verhalten des Glyserins zu Hefepilsten. Des Glyserin ist nicht gärungsfähig wie die Kohlahydrate, ein Zusets von Glyserin hemmt vielmehr die alkeholische Gärung. Man hat swar gefunden, daß eine verdünnte wisserige Glyserinlösung bei Zusets von Hefe nach

1665

einigen Monaten in Propionsanre übergaht, nach Boos1) koi dieses Verhalten aber nur dem unreinen Glyserin au. Dagegen es nach den Untermehungen von Berthelot Bechamp!) Hoppe') in Berührung mit fanlenden organischen Substanzen, Kies, Fleisch and bei Gegenwart von Kreide in Garung über, ce bilden sich Resigniture, Propionedure, Buttersture, Valerianel Kapronsture, etwas Alkohol, Kohlensture, Wassenstoff und Sticks Beim Gären atner höchstens 22 pros. wässerigen Glysoriniön durch Schlegmyroten bei Gegenwart von Kreide erhielt Fitz") har stoblich Normalbutylaikoholat, etwas Athylaikohol und Normalproj alkohol. Bei der Gärung durch andere Spalipilise enistehen Alko Butterslure, etwas Budgellure, wante oder gar keine Bernstelnelt Rine von Fibs") mit Basillus butyrione verschate Glyssrinlöst liefarte bei Gegenwart von Kreide und Nährenken 1/1 Teile 1 methylenglykol, 1,7 Telle Milchellure, 17,4 Telle Buttersauro u 8.1 Telle Butylelkohol.

Verhalten des Glyxerins gegen Resgenzies Die charakterische Reaktion des Glyzorine ist die Bildung von Akrolofn, t beim reachen Britissen eutsteht und durch seinen höchst durc dringenden Gerneh leicht erkennbar ist. Derselbe Gerneh zeigt au wann Glysgroids verbrennen, s. B. wann ein Talglicht ausgeblas wird. Die Bildung von Akrolein läße sich am leichtesten durch b mischen von Olyserin mit wasserontsiehenden Substanzen, wie Kaliu

bisulfas nachweisen

$$0.H_{\bullet}O_{\bullet} = 0.H_{\bullet}O + 9 H_{\bullet}O$$

Das Akrolein ist löslich in Wasser und siedet bei 53,4" (schärfsten Beagensien zur Entdeckung von Akrolein in wisseriger Lösuaind eine ammoniakalische Lüsung von Bilbernitras (Reduktion zu m tallischem Alber mier Spiegelbild) und das Schiffsche Reager (sine Lörung von Rosenilin, das durch schweflige Sture entificht is Bel Gegenwart von Akrolein wird die rote Farbe wieder hergestell die Schiffsche Reaktion ist jedoch weniger empfindlich als die Silbe apiegalproba.

Kine mit Glyserin oder einer verdifinnten Glyserinlösung bfeuchtete Boraxperle gibt in der Flamme eine grüne Färbung, ein Fixbung, die eine allemmeine Reaktion des Alkohola ist. Wird Glyzeri su einer kalten Borneldsung, die durch Zusatz von Phonolphthald rot gefürbt wurde, gegeben, so verschwindet die Fürbung. Beim Et wirmen tritt die Färbung wieder auf, um beim Erkelten wieder s

versch winden.

Nach den Untermohnngen von William Duncan wirks Glysart als Katalysstor unter Bildung des Natronsaltes der Glyzerinbordure

Berl, Ber 1876, S. 509.
 Ann. d. chies. et phys. 58, S. 345
 Steeker f. Chem. 1869, S. 664.
 Etseker f. physikil. Chem. 1895, B. 368.
 Berl, Ber 1876, S. 1848; 1877, S. 966; 1878, S. 42.
 Berl, Ber 1882, S. 874.

nach der auf Boraz einwirkenden Menge Glysurin entsteht freie arsture oder Ayserinbarsture nach folgenden Heichungen

d

a Natronaals ist eine welke, gelatinese Masse. Die freie Saure uddet sich aus durch Zussig von Alkohol und Aseton zu einer sung von Borniure in Glysorin Sie ist eine durchsichtige horndge Masse, einbasisch, gemäß der Bildungsgleichung

e Alyserinborsaure lat eine erheblich stärkere Saure als die Bortre und last sich im Gegeneste zu dieser mit Phenolphthalein sterleren.

Erhites man nach Jaffé¹) Glyserin mit fülbernitrat im Wasserd bis ee anfings sich zu vorlärben, setzt aledann einige Tropfen amordic su, so bildet sich bei weiteren Erhitzen als Alberspiegel. aßs man you that ab und arhites in einem andern Gefäß, so bildes h stets von neuem ein Bilberspiegel. Versetst man das Glyserin t überschüstigem Ammoniak, so findet beim Erhitzen mit Silber rat keine Reduktion statt. Erst wenn ein Teil des Ammoniaks agetrieben ist, steigt die Temperatur bis zu dem Grade, bei dem o Roduktion stattfindet. Nach / usatz von Kall oder Natron scheidet h sofort Silber auc

Auf Fehlingsche Lösung wirkt Glyzorin nur schwach ein d anch nur dann wonn es siomlich konsontriert ist. Kocht man die sung 10 Minuton mit (llyserin und läßt sie dann 34 bis 48 Stunden hen, so erhalt man einen gelben bis reten Niederschlag. Bei rkom Vordilinnen mit Wasser tritt die Reaktion nicht mehr du

Glysarin wird durch Behandeln mit Kallumbichromat und hwofolshure vollständig zu Kohlensaure und Wamer verbraunt, i folgendo Gleichung zoigt

$$8({}^{1}_{8}H_{8}O_{4} + 7 K_{4}Cr_{4}O_{7} + 28H_{4}SO_{4} = 7\{Cr_{4}(SO_{4})_{8} + K_{4}SO_{4}\}$$

 $+ 9CO_{8} + 40H_{8}O$

Der Nachweis von kleinen Mengen Glyserin (bis hersh zu 3 mg) olgs nach Mandel und Neuberg") durch Oxydation mit Hypoorthlosung und Kochen der Lösung mit Salasiure und Orein, wobei e violette oder grüne blane Firbung entsteht.

Beim Erhitsen von Glysech mit Phonolen und Vitrioläl auf 180°C michen Furbaioffe (Glyscreine). Werden nach Reichl^a) 2 Tropfen

Chem. Eng. 1890, S. 1493.
 Biochem. M. 1915, S. 214.
 Benedikt Ulser, Analyse der Fette und Wachesrien, S. Aus. 146, Beelin 1998.

Clyserin, 2 Tropfen geschmolsenes Phenol und ebensoviel Schreiture vorsiehtig etwas über 190° U erhitst, so bildet sich in harsartigen Schmelse bald eine braune feste Masse, die sich dem Abkühlen mit prachtvoll karmotsinroter Farbe in Ammonials Die Reaktion gelingt nicht, wenn Substansen vorhanden sind mit Schwefelslure kohlige Produkte geben, da sich diese in Ammonit dunkelbesumer Farbe lösen, wodurch die rote Farbe verswird. — Wird nach dem oben genannten Chemiker eine kloine k der auf Glyserin zu prüfenden Substans mit Pyrogallof und mehr Tropfen einer mit dem gielehen Vohumen Wasser verdünnten Schweiture gekocht, so färbt sich die Flüszigkeit bei Gegenwart Glyserin deutlich rot, nach Zusats von Zinnehlertd violettrot. K hydrate und einige Alkohole geben ähnliche Färbungen, die Mög koft ihrer Anwesenheit muß also anageschlossen sein.

Spaltung und Verseifung der Fette. Die Zoriegung der in Fettelluren und Glyserine kann auf verschiedenen Wegen err werden. Sie erfolgt schen durch Wasser allein, aber auch schen bei hältnimsäßig hoher Temperatur; sie kann aber auch schen be wähnlicher Temperatur vor sich gehen, wenn gewisse natürlich kommende Fermente mit den Fetten vermischt worden. Sie ferner erfeichtert, wenn dem Wasser eine gewisse Menge Base Säure sugeseist wird, bei weitem leichter findet sie statt, wenn dem Wasser susammen eine sur Bindung der entstehenden Shinreichende Menge von Base (Kali, Natron, Kalk, Magnesia, i oxyd) angewendet wird. Statt der Säuren entstehen dann die Schener Basen, die Seifen genannt werden. Um den Proseß di Speltung zu verstehen, muß man sieh vergegenwärtigen, daß Glyseride als Atherarten die Fähigkeit besitzen, durch Aufna von Wasser sieh in ihre Generatoren zu spalten.

$$\frac{Q_{a}H_{a}(Q_{10}H_{ba}Q_{a})}{\text{Trinbards}} + 3H_{a}Q - \underbrace{Q_{a}H_{a}(QH)_{a}}_{\text{Styringlis}} + \underbrace{Q_{10}H_{ba}Q_{a}}_{\text{Stearing-ture}}$$

Bei Verwendung ausreichender Base erfolgt der Prozeß in folger Weise

$$C_{a}H_{a}(C_{aa}H_{aa}O_{a})_{a} + 8KOH - C_{a}H_{a} (OH)_{a} + 8K(C_{aa}H_{aa}O_{a})$$

$$\pm C_{1}H_{1}(O_{1}H_{2}O_{2})_{1} + \pm C_{2}(OH)_{1} - \pm C_{1}H_{2}(OH)_{2} + \pm C_{2}(O_{1}H_{2}O_{2})_{2}$$

Bei Verwandung von Atmastron eegibt sich dieselbe Gleichung bei Atskali, bei Verwandung von Magnesia dieselbe Gleichung bei Kalk.

Withrend man ursprünglich unter Verseifung nur den Proversiand, der heim Koehen der Fette mit sterken Basen vor i geht, wobei sich Olyzerin und fetteaure Salas bilden, bezeichn man spiter jede Reaktion, bei der sich die Fette (auch ohne i wirkung von Basen) in Olyzenia und Fetteilure seriegen, als V seifung. Man sprach deshalb von saurer Verseifung. Wasserverseift

sw Neuerdings ist man wieder mehr dazu übergegangen, nur von erzeifung zu sprechen, wenn eine wirkliche Seifenbildung stattzunden hat, also eine Salzbildung der Fettsture, während man den roseß, bei dem keine Seifen entstehen, als Fettspaltung beseichnet.

2. Die Untersuchung der Fette und fetten Ole.

Bei der Untersuchung von Fetten und fetten Ölen kann es ih um die Lösung sehr verschiedener Aufgaben handeln. Es kann is chemische Konstitution eines Fettes oder Öles, seine Identität, In Gehalt an festen und flüstigen Glyseriden, an Glyserin, an freien ettelluren und eine absiehtliche oder unabsiehtliche Verunreinigung is andern Fetten oder Ölen oder auch mit fremdartigen Beisengungen festgestellt worden rollen. Die erste Frage die Frage seh der chemischen Konstitution eines Fettes zu lösen, ist Sache er Wissenschaft und soll uns hier nicht beschäftigen, die andern ntersuchungen sind aber häufig in den verschiedenen Zweigen der ettindustrie erforderlich, so daß es geboten erscheint, auf die verschiedenen dabei in Anwendung kommenden l'rüfungsmethoden hier liber einzugehen. Man kann sie in drei Klassen einteilen in organo optische, in physikalische und in chemische.

Organoloptische Methoden. Die organoloptischen Mittel, h. der Gerich, der Geschmack, die Farbe, sind beim Handel mit Olen is am meisten angewandten Kriterien der Güte. Sie seinen selbstermändlich eine große Übung voraus, sind aber keineswegs zu erlässig, da Farbe, Gerich und Geschmack der Öle sich nicht nur ilt dem Alter sondern auch mit der Abstammung ändern. So hat B Leinöl aus russischer Saat einen andern Geschnisck als solches us indischer Saat. Den Gerich eines Oles pliegt man zu prüfen, idem man es in der inneren Handfläche verreibt auch hat man orgeschlagen, einige Tropfen des zu untersichenden Öles in einer leinen Porzellanschale verschtig zu erwärmen und zur Vergleichung ieselbe Operation gleichzeitig mit einem andern Öle derselben Art ersumehmen.

Von wirklichen Wort für die Untersuchung der Fette sind nur is physikalischen und chemischen Methoden in manchen Fällen wenn aber auch sie uns im Stich.

Die Probenshme. Handelt es nich um die Untersnahung einer rößeren Partie eines Fettes oder Öles, so kommt en in erster Linie arauf an, eine richtige Durchschnittsprobe zu erhalten, und ist daher ie Probenshme von äußerst großer Wichtigkeit. Gerade in dieser linsicht wird viel gesündigt, da die Durchschnittsproben meist von auffeuten und nicht von Techniksen gesogen werden. Bei Ölen ist ie verhältnismäßig leicht ausführbar Für den Fall, daß sich Stearin usgeschieden hat, muß man durch Umrühren resp. durch Bollen es Fasses, in welchem sich das Öl befindet, eine möglichet gleich ausführe Verteilung des ausgeschiedenen Fettes herbeiführen. Bei den seten Fetten ist es schwieriger, eine richtige Durchschnittsprobe zu

siehen. Nach Lewkowitsch') ist hierfür die folgende Methode den Sechäfen und Fahrlich fiblich Mit Hilfs eines Probestech werden mehrere Fettsylinder von mindestens 20 em Länge u 2,5 em Dicke jedem Faß entnoumen und diese Proben in d Nettogewicht der Fässer entsprechenden Mangen gemischt. Die erhaltene Masse wird abstann auf dem Wasserbade in einer Sch bei einer 60° U nicht übersteigenden Temperatur erwärmt. Sob das Fett geschmolzen ist, wird die Schale vom Wasserbad abgenomn und die Masse tüchtig durchgerührt, durchgeknetet, damit Was und Verunreinigungen sich nicht am Boden des Gefäßes abseitzen könr

Gang der Untersuchung. Die Untersuchung der Fette begit mit der Bestimmung des Wassers und derjenigen fremder Substant die ihnen von der Darstellung her anhalten oder absichtlich o unsbeichtlich sugesetzt und leicht zu entfernen sind, und mit Darstellung reiner, von diesen leicht entfernbaren Stoffen befrei

Petombatans.

Bestimmung des Wassergehaltes. Um den Wassergehalt bestimmen, werden es. 5 g des Fettes in ein mit einem hineingestell Glassiab gewogenes kiehes Bechergias oder in eine Glasschale bracht und unter öfferem Umrühren bis zur Gewichtskonstanz trocknet. Bei Leinöl wird im Kohlensfarestrom die Wasserbestimmi vorgenommen, bei Fetten und Ölen mit fischtigen Fettelluren u auch auf diesen Umstand Böcksicht genommen werden.

Zuweilen werden feste Fette, namentlich Talg, in betrügeries Absieht mit kaustischem Kali oder Kaliselfe versetzt, indem dadurch die Fähigkeit erhalten, größere Quantitäten Wasser ausnehmen. In diesem Falle läßt sich das Fett durch Trocknem 100° U nicht wasserfrei erhalten, man bestimmt dann am besten Gehalt an Fett, Verunreinigungen und Pottasche und finder (

Wassergehalt aus der Differenz.

Bestimmung von Mehtfeiten Zur Bestimmung der festen frems Substanzen, wie Hautfragmente, Pflanzenteile, Schmutz usw., wurd vor dem Kriege 10 bis 20 g Fett in einem Kölbahen mit Petroleu Ether extrahlert und sodam durch ein vorher getrocknetes Pfl gegossen, das mit demselben Lösungsmittel fettifrei gewaschen wur Hierauf brocknete man bei 100°C und wog. Die Gewichtssunah

gab den im Fett enthaltenen Schmutz.

Zu beschten ist, daß eine Ansahl fettelhnlicher Stoffe, wie He Paraffin, Mineraldie, Teerdie und Harzole, mit den Fetten innig v mischt, erst bei der weiteren Untersuchung des Fettes aufgefung und ihrer Menge nach bestimmt werden können, sowie die in c Abfallfetten meist entheltenen Oxyfettelluren, da sie in Petrolätinicht löslich sind, daher mit als Sohmuts abgeschieden werden. I dem Mangel an niedrig siedendem Petroläther war man genötigt, obis Verfahren absnändern, woranf wir weiter unten nilher eingehen werd

²⁾ Chana. Taskanlogie und Analyse der Frette Üle und Waches, Bd S 160, Braunschweig 1905.

Physikalische Methoden. Von physikalischen Higenaften der Fotte hat man das spezifische Gewicht, den Schmelg

Bratarrungspunkt, das Lichtbrechungsvermögen, die kosität, das optische Drehungsvermögen, die Löslichkeit das elektrische Leitungsvermögen herangesogen. Von diesen am wichtigsten die Bestimmung des spezifischen Gewichts und Schmels- und Ersterrungspunktes.

Die Ölwagen. Für den Handel mit Ölen hat man besondere Apparate, nannte Ölwagen oder Oleometer konstruiert, die eine sehr große schische Spindel und ein sehr langes Bohr besitzen. Die geschlichsten sind das Lefébresche Oleometer, die Fischersche age und das Brixsche Arkometer für leichte Flüssigkeiten. Oleometer von Lefébre hat eine Skals, auf der die spezifischen lehte der im Handel verkommenden Öle angegeben sind. Da leht gut suuführber ist, vier Ziffern nebeneinander auf die Skals utragen so werden die beiden ersten fortgelassen. So steht z. B. Rüböl 15, wilhrend 0,915 zu lesen ist. Links von der Skals, nüber den Zahlen der spezifischen Gewichte, stehen die Namen verschiedenen Öle.

Die Ölwage kann bei der Prüfung der Öle ganz gute Dienste in man darf aber nicht glauben, daß man sich unbedingt auf rerlamen kann, da die Unterschiede in den spezitischen Gewichten Öls oft sehr weit auseinandergehen und Schwankungen des itischen Gewichts ein und desseiben Öles je nuch Alter, Bengsart naw oft ein nac groß sind, wie die Unterschiede zwischen n. Öl und einem andern das als Verfählschungsmittel dient

Bestlaumane des Schmehr- and Erstarrangspunktes. Zur Bomung des Behmolapunktes sind versibledone Methyden in oldag gobrucht. Die wichtigsten sind i Man sangt das geichsene Post in Hanrröhrehen auf IEBt en wieder erkalten und die Röhrehen in ein Gaffill mit Wasser Han erwärmt langsam beclischtet an einem in das Wasser getaundten Thermometer Lemperatur, hed der das Fott durchsichtig wird. 3 Han abordie Kugel eines Thermometers mit dem Fett, saucht das mometer in Wasser das man languam orwarmt, und beobachtes l'emperatur, bei der des l'ett sich shibet. Bei beiden Verfahren man das Röhrehen rosp, das Thermometer mit dem wieder erton Fott oret olnon oder bei gans weichen Festen, awei Tage ite logen, bever sie sum Versuch benützt werden, da die Fette, milich die weichen, nur sehr langsem wieder ihre natürliche gkeit annohmen.

Bei ersigenannter Methode wird also ein gewisser Grad der heichtigkeit, bei der andern eine gewisse Beweglichkeit der Fettten als Schmelspunkt angeschen. Da beide Methoden nicht gleiche Itate orgeben, und namentlich die sweite eine gewisse Willkür w Versuchsenordnung nicht ausschließt, hat man nach Verein ig die ersigenannte Methode als maßgebend erklärt. Der Schmelspunkt der aus den Fetten oder Olen abgeschieden in Fettelluren wird in gleicher Weise ermittelt. De seine Bestimmung suveritzuiger ist, als die Schmelspunktbestimmung der Neutralfette ist es empfehlenswert, bei Untersuchung von Fetten den Schmels punkt der abgeschiedenen Fettellure als maßgebend zu betrachten

Die Unregelmäßigkeiten, die man bei der Schmekspunktalautim mung der Fette boobachtet, nowie die Tatenche, daß die mit Fett beschickten Kapillaren emt mach verhältehentilig langer /olt zur Bestimmung benfitzt werden können, haben dasu geführt, an Hielli des Schmelmunktes den Ersterrungspunkt zur Prüfung der Fette su benfitzen. Diese Bestimmung hietet keine Schwierigkeiten, da beim Bratarren der Fette die sogenannte Schmelswärme frei wird und die Temperatur deshalb während des Erstarrons eine Zeitlang kunsten! bleibt, sogar unter Umständen plötslich um einige Zehntelgrade stelgt Bei einigen Fetten ist das Maximum, auf des die Temperatur stelgt konstant, ale let also ale Emterrungspunkt au betrachten Fetto seigon diese Konstans nicht, und es ist daher nicht möglich einen Ersterrungspunkt genau zu ormitteln. Es int derhalb auch hier vorzuziehen, den Ersterungspunkt der aus dan Fotion abgeschiedem n Fottalure su bostimmen. Zu diesem Zwocko verselft man nuch Schrauth 1) sunitchet 150 g des su unionsnehenden Pottes mit (20 cen) kaustischer Kalilange vom spos. Gow 1,4 und 190 com Alkohol Die entstandene dieke Selfe wird dann in 1000 com Wasser gelfiet, der Alkahol durch Kochen verjagt und die Selfenlösung schließlich mit verdünnter Schwefelniure von 18º Bé serlegt. Die abgeschiedenen Pettelluren werden vom Slurewanner getronnt, mehrfach mit reinem Wasser gewaschen und schließlich durch ein trockence Haltentitter im Helbwamertrichter filtriert. Die Fettalluren werden unter einem Exalkicator sum Exstarren gebracht und über Nacht stehen gelassen Am folgenden Tugo wird die Fottenbeters in einem Luftbede erier aber froter Flamms vorsichtig geschmolsen und so viol davon in ein 15 cm langes und 8,5 cm weltes Resgunglas gegessen, als neiswentlig iet, um das Rohr mehr als zur Hälfte zu füllen. Das Rosgronzgine wird in dem Hales einer 10 cm weiten und 18 cm hohen Maschi mittels ofnos Korkos beforeigt und ein goslohtes, in 1/10 Gracie ein gotellies Thormomotor so in die Fettature eingesenkt, daß die Thornemeterkugel sich in der Mitte der Fottmasso befindet. Man Mills dann langsam erkalten. Sobald man am Boden des Boagounglasos ofpligt Kristallo boobschiot, wird die Mano mit dem Thermometer um gerühri, unter Beobschiung der Vorsicht, das die Gestiswände nicht vom Thermometer berührt werden, so daß alle erstarrien Partikolohon, sowie sie entstehen, in die Masse gut vorrührt worden. Die Fottsituren werden dann durch ihro game Masso hindurch tribe. Joint wird die Tumperatur genau beobschiot. Zweekrathig ist ou, die Temporatur innerhalb gowiner Zeitzkumo aufamehrolben. Hest wird

²) Delte-Sehrauth Handbuch der Selfenfabrikation, 4 Auf., Bd 1 B. 79 Berlin 1917

ie Temperatur fallen, dann steigt sie plötstich einige Zehntelgrade, ereicht ein Maximum und bleibt dabei kurse Zeit stehen, worauf le wieder fällt. Das orreichte Maximum ist der "Titer" oder Br-

terrungspunkt1).

Ohemische Mothodon. Die chemischen Methoden, die bei Intersuchung der Fette und fetten Ole Verwendung finden, bestehen i der Ermittlung gewisser Zahlenwerte, die durch die Beschaffenheit er einzelnen Arten Fetteiluren bedingt and. Diese Zahlenwerte teilt man owöhnlich in zwei Klassen ein die Konstanten und die Variablen. Is die sogenannten Konstanten nur innerhalb gewisser Gremen omstant sind, so beginnt neuerdings die Beseichnung "Kennsahlen" eh dafür einzubürgern.

Zu den Konstanten gehören 1 die Verseifungssahl, such öttstorferanhl genannt, welche die Ansahl mg Kalihydrat angibt, ie für die Verseifung von 1 g Fest oder Öl erforderlich sind, 2 die odsahl der Feste nach Hübl, welche die im reinen Feste abriderte Jodmenge in Prozenten des angewandten Festes angibt, die Reichert Meißlersche Zahl, welche die Ansahl com von Normalkalilange angibt, die zur Neutralization desjenigen Anteils er löslichen füchtigen Festelluren notwendig sind, der aus 5 g eines ettes oder Öles mittels des Reichertschen Destillstionsverfahrens rhalten wird, und 4 die Hehnerschl, welche die Prozente der aus nem Feste oder Öl erhältlichen wasserunföslichen Festelluren angibt.

Bestimming der Verselfungssahl. Zur Bestimmung der Versifungazahit werdon 2,5 bis 4 g des reinon klar filtriorton Fettos onau in einen Kolben von 180 bie 200 ein Inhalt gebracht derauf fügt man aus einer Bürette 50 com einer alkoholischen, etwa . Normalkalilauge hinzu, doron Titer bei jedesmaligem (tehranch he so bestimmen bit. Die Kalilauge wird hergestellt, indem man 4,05 g Asskali in 9801, Alkohol löst und die gesättigte kalte Lösung urch Zusatz von Alkohol auf 11 bringt. Der Kolben wird dann it dinam langen Kühlrehr oder einem Rückflußkühler versehen und if dom Wasserbado, das naho bei der Stedetemperatur zu halten t, eine halbe Stunde lang unter hänfigem Umschwenken erwärmt, daß der Alkohol schwach siedet. Die klare, völlig homogene stenlösung wird hierauf mit Phonolphthalein versetst und der Überhuß an Kall mit 1/2 Normalanbedure surtlektitriert. Durch Subaktion der für die Rücktitzation verbranchten com Salasture von r angewandten Monge Kalihydras crhalt man die zur Verseifung m Potton erforderlich gewesene Menge des letuteren. Durch Division esor Zahl durch die Ansahl des eingewogenen mg Fets wird die erfolfungerahl orhalten.

Bestimmung der Jedsahl. Sehr wertvoll für die Untersuchung z Feste ist auch die von Baron Hübl^a) empfehlene "Jodaddi

Eur sollischnischen Titurbestimmung wird in Deutschland ein von in keiner empfehlener Apparat bemrint (Mittl., s. d. Kgl. techn. Versuches zeinlich 90, S. 158).
 Dingl. Pol. J. 268, S. 281

tionsmethode. Die ungestätigten fetten Säuren können sich sowohl in freiem Zustande, als auch in Form ihrer Glyseride mit Halogenen vereinigen, und swar nimmt je 1 Molekül Ölsture und ihrer Homologen, sowie auch der Bistansölsture 2 Atome, der Leinölssture 4 Atome, der Linclensture 6 Atome Chlor, Brom oder Jod auf

Von den Helotden wire die Verwendung von Jod für den genannten Zweek aus mahlreichen Gründen unbedings bequemer und passender als jene von Bram oder Chlor, Versuche seigten jedoch bald, daß Jod bei gewöhnlicher Temperatur mir sehr beige auf Fette einwirkt, bei hoher Temperatur aber in seinen Wirkungen höchst unglatchmakig und eine glatte Beaktion in oben angedeutetem Sinne unter diesen Umständen nicht herbeisuführen ist. Eine in jeder Bodehung sufriedenstellende Wirkung seigt aber eine alkoholische Jodlösung bei Gegenwart von Queckellberehlerid. Dieses Gemisch reagiert schon bei gewöhnlicher Temperatur auf die ungesättigten Fettal uren unter Bildung von Chlor-Jodaddittonsprodukten und inst gleichneitig anwerende gestätigte Säuren vollständig unverändert. Das Gemisch wirkt in gleicher Weise auf die freien Fottesturen wie auf die Glyseride, ein Umetend, der im Verein mit der leichten maßanalytischen Jodbostimming diese Untersuchungsmethode au einer außerst einfachen gestaltet. Man has daher zur Bestimmung der Jodmense, die ein Fett in addieren vormag, eine abgewogene Probe mit einer gemessonen überschitzgigen Monge olger alkoholischen Jodqueckstiberchloridijsung von bekannten: Gehalte zu behandeln, nach Ablauf der Reaktion mit Wasser zu verdünnen aus unter Zu sate von Jodkalium das im Überschuß vorhandene Jod maßanalytisch su bestimmen. He ist vom praktischen Standpunkt gans gleich, ein nur Jod, oder ob Jod und Chlor und in welchen: Verhaltnie beide in die Verbindung eingetreten and, da bei der maßanalytischen Beatimmung unter obigon Umutinden beide Riemente gleichwertig sind. Versuche haben ergeben, daß, um die Wirkung des gesanten Joda ansantition, auf je 2 Atome demolbon mindestons 1 Mol Quocksilberchlorid noting int. Do die meisten Feste in Alkohol schwer Ketich sind, so gibt man, um die Reaktion zu eriefehtern, zweekmäßig einen Zumis von Chloroform, der sich gegen die Jediemung vollkommen indifferent verhalts.

Die alkeholische Jedqueeksilberehieridisung besitzt die unan genehme Eigenschaft einer sehr geringen Beständigkeit. Offenbar wirkt das Jed unter diesen Bedingungen awar sehr träge, aber dech auf den Alkehol ein. Infolge dieses Umstandes ist es nötig, mit

jeder Versucharoiho anch eine Titarstollung zu verbinden.

Zur Durchführung der Versuche sind orforderlich Jodquack silberehlorid, Natriumhyposulfiblösung, Chloroform, Jod kaliumlösung und Stärkelösung. Zur Horstollung der Queck silberchieridlösung werden einemeits etwa 26 g Jod in 500 cent, anderseits 80 g Queckeilberchierid in der gleichen Menge 95 pros. fuselfreden Alkahols gelöst, letztere Lösung, wenn nötig, filtriers und sodann beide Filmsigkeiten vereinigt. Wegen der anfangs statisfinden-

raschen Änderung des Titers, die wahrscheinlich durch fremde is im Alkohol bedingt wird, kann die Flüssigkeit erst nach 6 12 stündigem Stehen in Gebrauch genommen werden. Diese ing soll in der Folge des Einfachheit wegen als Jodiösung bemet werden. — Für die Natriumhyposnifitiösung verwendet man kmäßig eine Lösung von etwa 24 g des Salzes in 1 l Wasser Titer wird mit reinem anblimierten Jod bestimmt. Die Lösung als haltbar ansuschen, sofern es nicht auf änßerst genane Bemungen ankommt. — Das Chloroform muß vor seiner Verwenz auf Beinheit geprüft werden, wezu man etwa 10 com mit 10 com Jodiösung versetst und nach 2 bis 3 Stunden sowohl die Jodgen in dieser Filmsigkeit, als auch in 10 com der Vorratslösung analytisch bestimmt. Erhält man in beiden Fällen vollkommen vinstimmende Zahlen, so ist das Chloroform brauchbar — Die taliumlösung ist eine wässerige Lösung im Verhältnis 1 10 —

Stärkelösung ist ein frischer 1 pros. Kleister Das Abwägen des Fettes geschicht am besten in einem kleineren iten Glase. Man entleert das Fett nach dem Schmelsen in 200 com famendo mit Glasstopfon vorschene Flasche und t das Gläschen nochmals samt dem noch anhaftenden Petto. Größe der Probe richtet sich nach der vorsumichtlichen Jodeption. Man wildt von trocknonden Ölen 0,3 bis 0,8 von nicht knenden 0,8 bis 0,4, von festen Fetten 0,8 bis 1 g Das Fett I sodann in etwa 10 com Chloroform goldet, worself man 20 com Sollie die Filiacigkeit nach dem Um Dening zutließen läßt. enkon nicht vollkommen klar sein so wird noch etwas Chlorei zugosetat Tritt binnen kurzer Zeit eine fast vollkeinmene arbung der Flümigkert ein, so wäre dies ein Zeichen, daß keine igendo Mongo Jod vorhanden ist. Man hat in diesem Falle noch ch einer Pipette 5 oder 10 cm Jodiësung zulließen zu lassen lodmonge maß so groß sein daß die Flüssigkeit noch nach ble 2 Stunden stark besun gefürbt erscheint. Nach der angemen Zuit in die Reaktion beendot und as wird nun die Mengo noch freien Jodes bestimmt. Man versetzt daher das Reaktionslukt mit 10 bis 15 com Jodkaliumlösung, schwenkt um und verit mit etwa 150 com Wasser Ein Toll des Jodos ist in der erigen Flünsigkeit, ein anderer im Chloroform, der sich beim lünnen abgrechieden und das jedierte Ol gelöst hat, enthalten. liffic joint and einer in 0,1 com geteilten Bürette unter oftmaligem schwonkon so lange Natriumthiosulfationing sufficient, bis die serigo Flüssigkeit, sowie die Chloroformschicht nur mehr schwach rbt erscheinen. Nun wird etwas Stärkekjeister sogesetst und)peration durch vorsichtigen Thiospitatements und öfteres Schütteln geschlossener Flasche vollendet. Ummittelber vor oder nach der ration worden 10 oder 20 oan der Jodiasung unter Zusats von callium und Salekokleister tittelert. Die Unterschiede dieser beiden immungen geben bei Berücksichtigung des Titers der Thiosulfaing die vom Tete gebundene Jodmenge. Man gibt die gefundene Jodmenge in Prosenten des Fettes an und beseichnet diese Zahl der Binfuchheit helber als "Joduahl" Die Zahlen sind gans konstant, wenn die Jodlösung in genügendem Überschusse vorhanden war, der Überschuß darf nach Benedikt nicht unter 30°/, der angewandten Jodmenge betragen. Das Resultat ist unabhängig von der Konsentration und einem Überschusse von Quecksilberchlorid, und es muß auf 2 Atome Jod mindestens 1 Molektil Quecksilberchlorid vorhanden sein. Nach Hübl ist es gielehgültig, ob die Titrierung nach 2- oder 48 stündigem Stehen vorgenommen wird, doch soll man der Sicherheit halber die Titration erst nach 4 bis 6 Stunden vornehmen.

Um die Jodeshi nach der Wijschen Methode durchsuführen, bet man 7,8 g Jodeschlorid und 8,5 g Jod in 1 Liter Risensig, was einer n/a-Jodesmochloridbung gleichkommt. Anstelle von Chloroform benützt Wijs Tetrachlorkohlenstoff. Im übrigen verfährt man wie mit der Hüblichen Jodibung. Als Rinwirkungsseit genügen aber

schon 1/a-1 Stunde.

Bestimming der Reichert Heißischen Zahl. Zur Bestimming der Beichert Meißischen Zahl verseift man genau 5 g Fott in einem Kölbehen von ungefähr 800 com Inhalt mit 2 com starker Natronlauge unter gleichsettiger Zugabe von 90 g Glyssrin. Man litte dann auf ca. 80 bis 90°C abkühlen und gibt 90 g Wasser von gleicher Temperatur hinzn. Die entstehende klare Seifenlösung wird mit 50 com verdinnter Schwefelsture versetzt und das Kölbehen sodam durch ein schwanenhalzfürniges Glasrehr von cs. 6 mm lichter Weite, das an beiden linden stark abgeschrigt und mit einem Kühler verbunden ist, verschlossen Hierauf werden innerhalb einer guton halben Stunde genau 110 com abdestilliert und davon abpipettierte 100 com mit 1/10 Normalkalilauge und Phenosphthalein als Indikator titriert. Die gefundene Anzahl eum wird mit 1,1 multiplisiert. Die so erhaltene Zahl ist die Beiehert Moißische Zahl.

Die Heknerschl. Die Hehnerschl können wir übergeben, da sie je nach der Art der Ausführung verschiedene Werte gibt und

daher als unbrauchber besoichnet werden muß1).

Von Variablon kommen bei Untersuchung der Ole und Fette in Betracht 1 die Säureaahl, die Menge der in einem Ol oder Fett enthaltenen freien Fettsäure, 2 die Ätherzahl oder Ester zahl, welche die Amahl mg Kalihydrat angibt, die zur Verzeifung der neutralen Bater in 1 g Fett erforderlich and, 8 die in dem zu untersuchenden Fett enthaltenen Oxyfettsäuren und 4. der Gehalt an Unverzeifbarem.

Bestimmung der Säurenshl und der Betersahl. Zur Bestimmung der Säurenshl löst man 5 g Fett in 20 eum säurefreiem Ähher und versetzt mit 10 eem Alkohol und etwas Phenolphthalein. Hierunf erwärmt man, läßt je nach dem Säuregehalt ¹/₁₀- oder ¹/₁-Normal lange his zur Rottlichung himzufießen. Die wässerige Kahllange hat

⁷⁾ Vgl F Goldsehmidt, Die Hehnerschi, Seifenfahrffent 1090, S. 406,

der alkoholischen den Vorsug, daß für Titer beständig ist, anzeits scheidet sich das Fett aus seiner alkoholischen Lösung bei de wässeriger Lauge leicht aus und muß evil. durch Erwiemen ier in Lösung gebracht werden. War die Lösung alkoholischnisch, so bilden sich zwei Schichten und die Reaktion muß unter tigem Schütteln nach jedem neuen Zusatz von Lauge zu Hade hat werden. Die Menge Kalihydrat in Zehntelpromenten oder insahl mg Kalihydrat, die erforderlich sind, um die in 1 g Fett altenen freien Fettaluren zu neutzalisieren, beseichnet man als trough! Sie bildet also ein Maß für den Gehalt des Fettes an n Fettaluren.

Wenn ein Fett oder Öl vollkommen neutral ist, so ist die esahl solbstverständlich gleich Null. In diesem Falle zeigt die eifungssahl die Monge Kalihydrat an, die erfordsrlich ist, die ralen Ester zu verseifen oder, mit anderen Worten, die Menge hydrat, die nötig ist, um die gebundene Fettsäure zu neutralin. Wenn die Fotte oder Öle freie Fettsäuren enthalten, also wirkliche Säuresahl besitzen, so stellt ihre Vorseifungssahl die me der Mongen Kalihydrat dar, die erforderlich sind, um sowohl breien Fettsäuren wie auch die an Glyserin gebundenen zu neu sieren. Die Differenz dieser beiden Mengen Kalihydrat wird als erzahl oder Estersahl bescieimet. Man versteht also darunter Anzahl mg Kalihydrat, die zur Vorseifung der in 1 g Öl oder enthaltenen neutralen Ester netwendig sind.

Soit Binführung der segonaunten Karbonatverseifung ist die innung des Gehalts an Neutralfett einer Fotssäure für den maleder von großer Bedeutung geworden. Kennt man die Verngmahl des Fettes, aus dem die Fettesure gewonnen ist, so wird Gehalt an Neutralfett leicht durch Bestimmung der Verseifungsund der Säuresahl der Fettesure gefunden. Ist die gefundene alfungssahl der Fettesure V Z. — 202, die Säuresahl 8.Z. — 162 ntspricht die Differens V Z. — 8.Z. — 40 dem in der Probe verlenen Neutralfett. Betrug die Verseifungssahl des verseiften is 195, so ergibt sieh aus der Proportion

195 100 - 40 x

c dor Wert 20,05 Die Fettature enthält also 20,05°/, Neutral und 100 — 20,05 — 79,95°/, Fettature.

Kennt man die Verseifungssahl des verarbeiteten Fettes nicht, refährt man in folgender Weise Man übergießt einige g der Probe heißem Alkohol, setzt Phenolphthalein hinzu und neutralisiert Fettellure sorgfültig, indem man verdünnte Lange aus einer tie sufficien läßt, bis eben eine dauernde Betärbung auftritt. auf läßt man die Flüssigkeit erkalten, verdünnt sie mit dem hen Volumen Wasser und bringt sie dann in einen Scheideten, um sie mit Äther oder Petroläther auszuschütteln. In der bilden sich zwei Schichten, eine untere, welche die wässerige nlösung, und eine obere, welche die ätherische Fettlösung ent-

halt. Die untere Selfenläsung sieht man in einen zweiten Scheide trichter ab und schättelt sie nochmals mit friechem Äther aus. Di beiden ätherischen Lösungen werden vereinigt, mit einer kleines Menge Wasser gewaschen, um sie von Spuren gelöster Seife zu be froien. Der Äther wird auf dem Wasserbade verjagt und das a

erhaltens Neutralfett bei 100° C getrocknet.

Die Bestimmung der Oxyfettelluren und des Unverseifbaren Von großer Wichtigkeit ist unter den jetzigen Verhältnissen, wo fü technische Zwecke fast nur Abfallfette sur Verfügung stehen, di Bestimmung der Oxyfesssturen und des Unverseifbaren. Di Oxylettaturen, die, wie schon hervorgehoben, sich aus den normales Festilaren bei Gegenwart von Fleischresten, Knorpoln a del darel cine Art Garungaprosed bilden, finden sich in fast allen Abfallietten Sie unterscheiden sich von den normalen Pettakuren dadurch, dat sie in Petrolither unlöulich sind. Sie bilden, durch Petrolither au oxydierten Festen abgeschieden, braume bis braumenwarze Masser von säher, harsartiger, seltener pulverfürmiger Beschaffenheit Alkalisakse lösen sich beim Sieden von Kornseife in der Unterlauge Hin geringer Teil von ihnen wird von der ausgesalzenen Selfe zurück gehalten, wilhrend anderemeits die oxyfettasure Selfe auch reine Selfe mit in Lösung hält. Scheidet man die in der Unterlauge gelöst blaibende Seife bay deren Fettasure ans und untersucht sie nach der von Stiepel angegebenen Methodo, so engibt sich, daß diese Fettmanse außer Oxyfettalure anch normale Fettalure enthalt. Der Schaden, den die Oxyfettalure bei der Kernselfenfabrikation anrichtet, ist also ein doppelter Beim Sieden von Leimeelfe bleiben die oxyfettseuren Alkalien in der Seife, beeinkrächtigen also die Ausbeute nicht.

Der Kriegennsschuß, spättere Reichsausschuß für Morische und pflanstiche Ole und Petta, garantierte bei allen zur Verteilung kom menden Fettrohmstorialien einen Mindestietusuregohalt von 04. und vergütete einen evil kindergehalt pro rais. Der Verrechnung wurde dabei das Analysenresultas sugrunde gelegt. Für diese Bestimmung des Fettelureschalts war die Methode Stiepel maligebond Bei dem Fehlen von niedrig siedendem Petroläther in jetziger Zeit, der ein leichtes Abdampfen der Fottlömme gestattete, ohne höhere Temperaturen als 100°C anwenden zu müssen, hat Stiepel') seine Methode wie folgt abgeändert. Ungeführ ög Fett oder Ol werden in einem Erlenmeyerkolben genau abgewogen und aledann otwa 80 com Alkohol und 10 com einer ungefähr 50 pros. Atsustronisuge hinsagefügt. Man erhitet darauf unter üfterem Umschwonken des Kolbens auf einem Sandhede oder einem Asbustteller, bis der Alkohol sum größten Teille abgedampft ist. Durch Hinsuffigung einiger Sand körnehen in den Kolben wird das Stoßen der siedenden Finstigkeiten am besten vermieden. Aledann bringt man den Kolben nach etwa 2 Stunden in einen Trockenschrank bei einer Tomperatur von 120°C. Es resultiert eine trockne Seifenmasse, die nunmehr mit verdünnter

Bottunfabellessé 1916, S. 865.

wofolsture zerlegt wird. Hierauf läßt man die abgeschiedenen testuren erkalten, dekantiert, falls die Fettellure einen festen chen bildet, das Saurewasser ab und löst in etwa 50 com Petroläther

Bleiben die Fetteluren flüssig, so heingt man den Kolbeninhalt einen Schütteltrichter unter Nachspülen mit Petroläther und sieht h Lösen der Fottschire und Abstinenlausen des Säurewassers ab. · Fottalurelösung seigt sich meist als heile Lösung, aus der sich Abfallölen reichtiche, bei animalischen Fetten meist geringere agen dunkler, harmetiger Produkte absetten. Man filtriert darenf platig durch ein doppeltes Filter in einen trockenen Kolben. ist dabel darani zo achten, daß auch nicht die goringste Menge rewasser mit auf das Filter oder gar mit in den Kolben gelangt. s Filtras muß vollkommen blank, ohne Trübung orscheinen. Nach iampien oder Abdestillieren von möglichet viel Petroläther auf) Wasserbada titriert man nach Zugabe von etwas Alkohol mit N alkoholischer Kalilauge bis zum Neutralientionspunkt. Auf se Weise erhält man durch ainfache Berechnung die Anzahl Millimm Kall, die sur Neutralisation der in 1 g des Untersuchungsaktes enthaltenen Feitelurchydrate notig ist. Würde man nun Säuremhl der reinen Fettefüre des Untersuchungsobjektes kennen, argibe sich durch einfache Proportionerechnung der prosontuale ialt an Fettalurchydraten. Rine mitalere Sturenahl der Berochg sugrande zu legen, je nach Art des l'ettes, hat Bedenken. mulors zur Jeistweit, wo es sich vielfach um Mischfette und Fette l Öle unbekannter Herkunft handelt. Stiepel schlägt nun zur vinning möglichet reiner Fottelluren den folgenden Weg vor

In choon gooignoten Metallgofils verserft man 30 100 g des toe in lockennter Weise mit Natronlange und salst den erhaltenen verseiften Leim mit starker Nakronlange aus. Nach Absiehen Unterlange verleimt man wieder mit heißem Wasser und salst hmals mit Lange aus. Kracheint die Lange noch stark gefärbt, wiederholt man die Operation noch einmal. Etwa 50 g des so singten Selfenkerus zeriegt man mit Schwefelature, tronnt die altene Fettskure ab, 1828 sie sich gut absetzen und filtriert einen I durch ein deppolites Filter. In 3—4 g bestimmt man die Neu liestionstahl. Hat man auch diese Zahl ermittelt, so ergibt sich pade Berechnung: Verbrauchten z. B. 4,755 g reine Fettskure 4 g alkeholische Lange und die aus 5 g Fett hergestellte Fetter-Bensinlösung 27,4 een Lange zur Neutralisation, so enthalten Fett

4,785 90,4 - x 97,4,

x == 4,44 g reino Fettaturchydrate + Unverseifbarem.

: Foth enthilt also $20 \sim 4.44 = 88.8^{\circ}/_{\circ}$ roine Fethelurchydrate Unverseifbarem.

In Kinzelfällen ist darauf su achten, ob die Fetteiluren Laktone halten. Scheint dies der Fall, so bestimmt man in beiden Fetteren nicht die Neutralisationssahl, sondern die Verseifungssahl.

Von dem ermittelten Gehalt an reinen Fettelursydraton — U verselfbarem ist der Gehalt an leisterem noch in Absug au bringe

Zur Bestimmung des Unverseifbaren empfichlt Stiopel fr genden Weg Man vemett 5 g der Probe mit 85 com alkoholisch Natronlange, die 80 g NaOH im Liter enthält, in ohner Porsolla schale auf dem Wasserhade und verdampft sur Trockno. Die exhaltene Selfe wird in 50 com helbem Wasser gelöst und in eine Scheidetrichter von eine 200 com Inhalt übergeführt, wobei 20 b 80 com Wasser sum Answaschen der Schale benfitet worden. Nac dem Erkalten setzt man 80 bis 80 com Ather hinzu und schüttelt d Losung thehtig durch Nach dem Umschütteln wird otwas Alkohsugenetst und der Scheidetrichter vorsichtig umgeschwenkt. untere Settenlöung wird bierent in einen sweiten Schokletzishte abgesogen und wiederum mit friedem Äther ausgeschüttelt Stherischen Lösungen werden vereinigt, mit einer kleinen Mouse Wasser gewaschen, um sie von Spuren gelüster Setton zu beiroloi und in einen gewogenen Kolben libergeführt. Wenn nötig muß di Atherschieht filtriert werden. Der Ather wird auf dem Wasserhau! verjags, der Bückstand bei 100°C getrooknet und gewogen. Di armittelte Gewichtumenge mit 90 multiplisiert ergibt den prozontuske Gehalt an Unverseifbarem, s. B. 4,87% Reine Fottaturchydrat - 88,80 - 4,87 - 85,98 / 1).
Die Ernitflung des Hyseringehalten von Feiten und Ölen

Die Ermittlung des Glyseringehaltes von Feiten und Olen Die Bestimmung der in einem Fett oder Ol enthaltenen Glyserin menge erfolgt rechnerisch aus der Verseifungszahl bzw Esterschil Da die Verseifung der Glyseride durch Kall nach der Gleichung

varianth, wo B ein beliebiges Fettellureradikal bedeutet, entsprecher 8 56—168 Kalihydrat 99 Glyserin. Beträgt z. B. die Esterzahl eines Fettes 190, so ist der Glyseringshalt nach der Gleichung

168 93 - 190 x -
$$\frac{92 \cdot 190}{168}$$
 - $10,40^{\circ}/_{\circ}$

Da in dieser Gleichung 98 — 0,5476 unveränderlich bleibt, zu erhält man den Prozenigshalt an Glyserin in einem Feit auch durch einfache Multiplikation der durch 10 dividierten Hatersahl mit 0,5476 oder durch Multiplikation der Ratersahl direkt mit 0,05476 Dus Verfahren ist sehr einfach und Hefert sehr genaue Resultate, wenn nur Trigfyseride verliegen.

[&]quot;) Über die von F Goldschmidt und G Weiß abgeindere Methode Stiepel vgl. Seifenfahrlant 1917, S. 279, such Delte, Derimbe Waschmittel-fahrlingten, Berlin 1890, S. 46, ferner über des Verfahren, nach dem im Laboratorium der Seifenbersteilunge und Verträhagenflechaft die Untersuchung der Fette zuggefährt ist, die an die arbeitenden Betriebe gellefert wurden, Seifenfahrin 1918, S. 478, auch Delte, a. a. G. S. 47

Fette mit höherer Verseifungmahl geben natürlicherweise ihere Glyserinausbeuten. Die Ausbeute an Glyserin steigt im allmeinen gleichmäßig mit der Verseifungssahl an. Kokosöl und Palm-

andi geben daher weit mehr Glyserin als Talg.

Das Verfahren, das Glyssein aus der Verseifungssahl resp. stersahl zu berechnen, liefert genaue Resultate, sobald nur Tri yseride vorliegen, nicht aber, wenn wachsartige Körper oder Di yseride gegenwärtig sind. In der Natur kommen ja meist nur Tri-yseride vor, Diglyseride finden wir in unteren technisch hergestellten straduren. Beimer und Will¹) fanden das Diglyserid der Erucanre in altem Bübül, das wahrscheinlich ransig geworden war, wom sich Erucasiure abspaltote, während sich gielehseltig Erucin als sie, weiße Masse ausschied. Bei ransigen Fetten wird man immer it tun, sich auf die Berechnung der Estersahl nicht allein zu verlassen.

Bine weltere sehr gehräuchliche Methode, das Glyzerin zu belmmen, besteht darin, daß man das Feet mit alkoholischer Kali ler Natronlange verseift, den Alkohol durch Eindampfen verjagt, e Selfe in Wasser lost, verdünnte Schwafelsture susetst und geide kocht, bis sich die Fettelluren vollständig geklärt haben. Denn Bi man erkalten, flitziert die glyserinhaltige Flüssigkeit von den starrten Fettskuren ab, kocht die Fettskuren noch einmal mit 'asser auf, läßt wieder ersterren und vereinigt die filtrierten Wasch Leser mit dem ersten Filtret. Letzteres wird mit kohlensagrem atron genau noutralisiert und im Wasserbade zur Trockne verumpft Den aus schwefelsanrem Natron und Glyzerin bestehenden Bekstand behandelt man mit Alkohol, welcher das schwofelsaure atron ungelöst läßt. Die filtrierte alkoholische Lösung wird ver instet, der Rückstand nochmals mit Alkohol behandelt und die sermals filtrierte Lösung in einem Platinuchälehen auf einem Wamer ade verdunatet.

Die Menge des Glysorins, das ein Pett so liefern vermag, in er Weise su bostimmen, daß man os ans dem Fett absobied, es mantriorto und dann wog, war früher allgemein üblich - schon hevreul hat much dom Vorfahren gearbeltet -, aber es ist su Hinameits treten bolm Eindampfon der Glyserinlösung erlante durch Verfüghtigung des Glysorius ein, andererseits können ı die Olysorinlösungen fremde Substanson, mit denen das Fett verprolongs war, übergehen, so daß ein zu behes Besuites erhalten trd. Re empfiehlt sich daher, in den Fallen, in denen man sich icht auf die Berechnung aus der Verseifungssahl resp. Estersahl erlanen kann, zu den ohemischen Methoden, die zur quanti itiven Bestimming des Glyserins ausgearbeitet sind, seine Zuffucht u nohmen. Ihre Zahl ist sehr groß. Die wichtigsten sind das setinverfahren, das Bichromatvorfahren, das Permananatverfahren, das Isopropyljodidverfahren und das setonverfahron.

¹⁾ Ber d. deutsch, chezn, Ges. 1886, S. 8890,

Das Asstinverfahren ist etwas umständlich, aber es hat den großen Vorsug, daß die Ergebnisse durch Gegenwart von organischen Fremdstoffen, die bei der Verseifung der Fette in das Glyssein übergehen, in keiner Weise beeinträchtigt werden. Zur Ansführung der Asstylierung ist es erforderlich, sunächst das Glyssein in kommentzierter Form aus den Fetten absuscheiden.

Dies geschieht nach Lewkowitsch in folgender Weise

30 g eines Öles oder Fettes werden in der fiblichen Weise mit alkoholischem Kall verseift und der Alkohol im Wasserbade verdimstet. Die surfickhleibende Seife wird mit verdünnter Schwefolsture verseist, die freigemachten Fettsturen werden abfiliziert. Das Filtrat wird mit Bariumkarbenat neutralisiert, webei ein Überschuß des letsteren angewendet wird, und auf dem Wasserbade eingedampft, bis das Wasser fast gans verjagt ist. Der Rückstand wird sedann mit einem Gemisch von Äther und Alkohol (1 8) anagesogen, der Ätheralkohol sum größten Teile durch sehwaches Erwittmen auf dem Wasserbade verdunstet und der Bückstand unter einem Exsik kater getroeknet und dam gewogen. Es ist nicht erforderlich, bis sum konstanten Gewicht zu troeknen, da das verhandene Glyserin in dem Rohprodukt nach dem Asstinverfahren genau bestimmt wird. Vgl. S. 320.

Bei dem Kaliumbichromatverfahren wird das Glyssein in schwefelseurer Lösung durch Kaliumbichromat zu Kohlendioxyd und Wasser oxydiert. Der Vorbrauch an Oxydationsmittel wird

durch Titration mit Ferroammonaulia bestimmt.

Das Bichromst-Verfahren, das von Logler und Hehner susgearbeitet ist, wird in der Technik seiner Einfachheit wegen am meisten verwandt. Es hat den Vorzug, daß man das Glyserin auch in sehr verdünnten Lösungen bestimmen kann. Um den Glyseringehalt eines Fettes zu bestimmen, wird es auch wieder zunächet verseißt und das Glyserin darans abgeschieden, wie es beim Azetinverfahren beschrieben ist, doch ist ein Eindampfen des gewonnenen Glyserins micht erforderlich. — Wir werden die Ausführung des Vorfahrens in dem Abschnitt "Die Untersuchung des Glyserins" aus-

filhelich beingen.

Das Permanganatverfahren wurde von Benedikt und Zeigmendy zu einer quantitativen Methode der Glyserinbestimmung ausgescheitet. Man verseift 2 bis 3 g des Fettes mit Kalilange und reinem Methylaikohol, verdunstet den letzteren, löst die Selfe in heißem Wasser, zerseint sie mit verdümter Sakasture und erwärmt, bis die freigewordenen Fettellumen sich als eine klare Olseincht abgeschieden haben. Bei filmigen Fetten seint man zweckmäßig etwas hartes Paraffin zu, um die obenauf schwimmenden Fettellumen bei dem nun folgenden Abkühlen, das durch Einstellen der Schale in kaltes Wasser bewirkt wird, zum Instauren zu bringen Man filtriert in einen geräumigen Kolben, wäscht gut nach, neutraliziert mit Kalilange und setzt noch 10 g Atakali hinzu, worzuf die Oxydation mit Permanganat erfolgt. (Siehe "Unterspehung der Glyserine")

Um Glyserin in Fetten nach Zeisel und Fanto zu beimmen, werden 20 g Fett mit alkoholischer Kalilauge verselft, ach dem Verdampfen des Alkoholischert man mit Emigniume 1 (Balusture und Schwefelsture and zu vermeiden) und schaldet le Fettesture in bekannter Weise ab. Einen Teil der so geonnenen Glyseriniösung (nicht mahr als 5 ccm, da sonst die Jodatterstoffslure zu sehr verdünnt wird) wiegt oder mitt man zur lyserinbestimmung. (Siehe: "Untersuchung der Glyserine")

Nach dem Extraktionsverfahren von Shukoff und Schestaoff werden die Petiskuren wie beim Permanganatverfahren bebrieben abgeschieden, die saure Glyseriniösung wird mit Pottasche kalisch gemacht, zur Sirupdicke eingedampft und mit Asston

strahlers. Val. 8, 882.

Die quantitative Bostimmung von Glysorin in fetten Olen ittels Natriumglyzorata Henrik Bull') ist es gelungen, die über von ihm angegebene Methode der Glyseeinbestimmung mittels atriumglyserate", die in der bisherigen Ausführungsweise nur bei ookenen und fast feitsäurefreien Olen verwendbar war, durch Entmung der störenden Fettelluren zu verbessern. Zur Abscheidung r freien Fettelluren bedient sich Verlamer einer wässerigen Ulv rinkalilange, die durch Vermischung von 30 oum 50 pros. Kallisuge it 240 com Clyserin und 240 com Wasser bereitet wird. Zur Beimmung worden 10 g des su untersuchenden fetten Öles in einem M-com Meßzylinder abgewogen der Zylinder mit l'etzellther bis ir Marko gefüllt und der inhalt vermiecht. Man gibt deum etwa) one der (ilvzorinkalilauge blezu und mischt durch cana 16- ble imaligue Droben des Zyllndore um 180° Heim Stohen setzt sich e entetandone Selfenlauge resch, uhne einen wahrnehmberen Meder hlag, su Boden. Um sicher su gahan, mit en jodoch su empfehleu ser Vnoht stohen zu lassen. Die fiberstehende Lösung ist dann istaliklar, froi von Fottsäure und wamerfroi. Zur Abscheldung des striumglyserstes aus dieser Lüsung dienen 2 cm weite Medröhren, e im oberen verjfingten Teil Marken für 50 ccm tragen. Mittels pette worden nun 30 com der Petrolatherionung in die Mellrähre ngolührt, 2 oder 8 com Doppeli-Normal Natriumalkoholat idurch Seen von 28 g Natriummetall in gens sheolutem Alkohol und Auf llon auf 500 com mit Alkohol bereitet) hinsugefügt und die Röhre s sur Marke mit Petroläther aufgefüllt. Man vermischt den Inhalt ir Röhre und läßt einige Stunden stehen. Der Röhreninhalt trübt ch sufort durch des sich ansoholdende Natriumgiverst. Bereits ich einer Stunde hat es gich zu Boden gesetzt und die überstehende Soung ist klar Re stellt sich allordings dann eine feinflockigs, siße Ausscheidung ein, die sich besonders beim Drehen der senk oht stehenden Röhre auch allmählteh absetzt, diese letzte Ausheidung ist aber kein Glyxerst und beeinstußt daher nicht das

Chem. Mahr. 1916 (40), S. 690 d. Z. Uniteds, Mahr. u. Genußm.
 Chem. Mahr. 1900 (24), S. 845.

Regultati der Analyse. Die Gesamtmenge des Glyserins befindet : am Boden der Böhre als ein schwerer weißer Niedemohlag Mononatriumglysami, und die darüber stehende Lösung emibilit überlüseig angewandte Alkali. Die Menge des letsteren besätn man durch Threstion von 25 com dieser Lönung mit 1/1-N.-S. saure nech Zusetz von Phanolphthalein und jedenfalls soviel n trolem Alkohol, als 1/10 N Stare verbrancht wird. Der in der M röhre verbielbende Rest wird nach dem Umschützeln in einen 200-ox Edanmeyerkolben geschüttet, die Röhre mit 2×10 com Alko anagewaschen, worant die Titration sofort wie oben ausgeführt w Um indemen nicht eine zu große Mange Maßfillszigkeit verwent su museen, tot man gut, von vormherein 5 com 1/a-N Salasture i susuffigen und erst dann mit 1/10 N-Sture auf farbles su titelen Fermer has man su beachten, daß die mit Alkohol verseiste Fins keit sofort titriert wird, damit nicht das vorhandene Alkali Geleg helt hat, auf die anwesenden Fottsturesther verseifend einenwirk da man bei Nichtbeschtung dieses Umstandes zu fehlerhaften Ber taten gelengen witrde. Bei der Berechnung gibt die Differens bei den beiden Titrationen vorbranchten Menge 1/10-N -Saure, mu plistert mit 0,0002, die in 3 g Ol enthaltene Menge Glyserin an.

Lawkowitsch¹) hat die Glysoringrosente, die beim Versei von Tri-, Di- und Monoglysoriden erhältlich sind, berechnet t

das Ergebnis in folgender Tabelle ausammengestellt

Clysorida der	Triglymerid	Diglyserid	Monoglyserid
Hanigature	49,90	59,27	68,68
Buttersture	20,48	89,66	80,80
Valerianeliure	26,74	85,89	89.97
Kapromiture	28,08	81,94	48,49
Kapryisiure	19,58	20.74	49.90
Kaprinshire	16,67	23.00	87,40
Lauringiuro	14,49	90 18	\$8.58
Myristinstane	12.74	17,97	30,46
Paladithet are	11,48	16.90	27.88
Deteringiore	10,85	15.44	25,74
Stanzinglore	10.84	14,74	95,70
Clature	10,41	14,84	25,88
Linelsture	10,48	14,98	25,99
Linciensture	10,46	10.03	96,14
Rednoisture	9,87	14.11	24,74
Arachineture	9.45	12.59	94,80
Brusselare	8.74	19,57	99,88
Corotinaturo	7,50	10,85	19,58
Mollameters	6.60	9,70	17,49
Hydroxystearmelare	9,81	14,08	94,80
Diaydroxystacrinature	9,88	18,87	93,30
Tribydroxymarinsbure	8,90	13,78	22,86
Be tryingture	8.51	19,94	21,80
Lincolnature	7,01	11,28	90,90

¹⁾ A. a. O., B. 207

Yssel de Schepper und A. Geitel¹) haben die nachstehende l'abelle berochnet, aus der man den Glyseringshalt der Fette, wenn nan ihre Zusammensetzung kennt, ausähernd abschätzen kann

Festsaure und Glyserinausbeute aus reinen Triglyseriden.

Trigiyserid von	Mol Gew der	Mol-Gow der	Ausbettie in Pros. an		
inglysena van	Petaluran	Triglyworlds	Tetini ure	(Hysocia	
Stoar Ineliure	294	990	98,711	10,337	
leanro	989	894	95,70	10,408	
argarineelture	1 70	848	99.65	10.860	
'almitimedure	956	R06	515,52H	11415	
i yrlatinature	966	799	94.47	12,743	
Auringlare	900	53 N	94.04	14,490	
e principus	172	D 04	98.14	15 450	
apronellure	110	888	20.10	98,880	
lutterslare	86	H0/2	8741	70,454	

Einen Vergielch zwischen den berechneten Glyzeringehalten und en in der Praxis effektiv erzielten Glyzerinausbeuten ermöglicht sehstehende von E. Benz^a) gegebene Aufstellung

Name dis Fetter	V crasifungs- sabi	Theoretholic (Avaeringshalk	Theoremaker (lymericalist and 2% BA ungereaches	Durchschuftlich vorkommender viebali an freim Petieluren	Durchechnitificho Clyserinamboute in der Praxis als gw. Bi
okueči simkernči simči sig livenči autooči eioči evanči avinoSči laieči noshonfots ildinusči ran	250 bla 257 247 250 200 902 195 194 185 191 191 193 190 198 187 199 189 191 190 205 176 180 185 190	13,5 13,0 10,5 10,5 9,9 10 10 10 10 10 9,5 9,9	18,0 14,7 12,0 11,7 11,0 11,5 11,5 11,5 11,5 11,5 11,5	2 bin 20 3	12,0 12,1 2,5 10,0 10,0 9,9 8,0 7,5 7,5 6,5

Da keine Fabrikation gans ohne Vorlast varläuft und die Fette ad Olo des Handels mehr oder weniger freie Fettellure enthalten, o erreicht man im Fabrikbetriebe nie die theoretisch berechnete usbeute, auffallend ist aber bei den beiden leisten Werten das

¹⁾ Dingl. pol. J 945, S. 295,

[&]quot;) Ubbelohds and Goldsehmids, Bd. S. S. IL.

sterke Zurückbleiben der technisch erhaltenen Glysseinausbeute hinter dem berechneten Resultat, obgleich der Gehalt der betreffenden Robfette an freier Fettalure verhältnismäßig gering war Diose Er scheinung dürfte nach der Ansicht von Bens damit in Zusammenhang stehen, daß die Festelluren des Richnustis und des Trans das Hyperinwasser night volletändig absetten, sondern einen Toll hartplickig in Emulsion surfickhalten. Die Risinusiksiure ist eine Oxv fettellure, und ebeneo hat der Tran meist einen hohen Gehalt au oxydierten Fettelluren. Dadurch unterscheiden sich diese beiden Fette von den sonstigen Fettetoffen und lamen ein abweichendes Verhalten vorsumehan.

Neuerdinas hat J Keliner 1) festgestells, daß die Hydrolyse der Fette im Autoklaven und bei der Spaltung durch Sturen stufen weise unter Bildung von Di- und Monoglyseriden erfolgt. Werden diese niederen Hyseride nicht völlig aufgespelten, so entsteht da durch ein Hyserinverlust, der die praktische Ausbeute hinter der berechneten surtickbleiben 1884. Bolohe Verluste wurden von Hiscon stein und Bossuer") wirklich beobschiet. "Aus diesem Grunde und wegen der verschiedenen Fähligkeit der einzelnen Fettefuren, des Hyserhwasser absunctson, sowie des verschiedenen Gehalts der Rohfette an freien Fettelluren darf man die Glyzerinansbeute nicht schlechthin aus der Säuresahl (Spaltungsgrad) der Pottelluren inrechnen, sondern muß die Ausbeute genau durch Wägung kontrolderen. * (Bens.)

Zipser") stellt mittels der bekannten Formein (8), (10) und 11)4) sur Berechnung des Prozentgehaltes an freien Fettaluren sowie ier zu erwartenden Ausbeute an Glyserin und Gesamtfottelluren unf Grund der Besiehungen swischen Neutraliett. Glyserin und Fottsturen Gleichungen auf, aus denen aich alle im nachfolgenden aureführten Werte berochnen lassen, wenn man die Stare- und Ver elfungerabl des Fettes ermittelt hat. Theoretisch sind diese beechneton Werto bei Abwesenheit von Laktonen und wasserlöslichen 'estaduren absolut geman, sie seigen aber gegenüber den in der maris sich ergebenden Abweichungen, die indessen so gering sind iaß sie vollkommen vornachlässigt werden können. Die Urasche ler Differenson ist in dem Unistando su auchen, daß beide Faktoren. amlich theorotische Ausbeute und Sauresahl der Gemmifettsäuren. twas höhere Werte haben, als die in der Praxis erhaltenen. Hier weden nämlich die wasserlöslichen, bew flüchtigen Fettelluren durch sochen mit Wasser den Gesamtfettsfuren entsogen. Einesseits wird adurch deren Ausbeute veeringert, andrerselts ihre Sturesshi herabedrilokt, die um so böher liegt, je mehr niedermolekulare Fettaturen, eren niedrigste Glieder durch Kochen mit Wasser gelöst, bzw ver-

⁷⁾ Checa-Reg. 1909, Nr. 118.

Chem. Revue 1909, S. 127
 Elpser, Ohem. Soliung 1911, S. 1938.
 Ygl. Benedikt Ulser, Analyse der Fette und Washenrten.

nehtigt werden, verhanden sind. Ihre Mengo ist jedoch sehr gering – besonders bei Neutralietten mit Verseifungssahlen um 200 — ad die durch ihr Fehlen sich ergebenden Differensan so klein, daß ihre Rückricht darsuf genommen su werden brancht. So verhält i sich auch bei den Bestimmungen der Gesamtansbeute, des resentigehaltes an Neutraliett und freien Fettisiuren aus Vertrugs- und Skurssahl unter der Annahme, daß die an Glyssein bundenen, freien und Gesamtfettelluren die gleiche Zusammensetzung ben¹), eine Annahme, die nach Thum bei den meisten Fetten westeet ist³).

Die Formeln, von denen oben gesprochen wird, criëntert Zipser treh drei Beispiele. Sie sind so gewählt, daß beim 1 Beispiel neu aler Talg, beim 2 ein durch Auskochen mittels schwefelsäurehal zen Wassers gewonnener, tellweise zonetzter Talg, und beim 3 Bei iel Talgfettsäure untersucht wurden, unter der Annahme, daß die uwendeten Proben frei von Verunreinigungen (Wasser, Schmutz, nverseifberes usw.) waren. In allen drei Fällen armittelte er die zure- und Versenfungssahlen der zu untersuchenden Proben. Die zeichnungen der einzelnen Werte sind folgende

Gefundene Sturomhl	_	
Getundeno Versolfungsschi	_	₹
Estersahl (v — s)		d
Samerahl von 100°/, Fottasuro	43	R
Verseifungszahl von 100°/, Neutralfett		٧
Ausboute an relian Gesantfettsäuren in Proximien	-	1
(ichalt an remen, freien Fottelluren in Presenten		f
Gehalt an reinem Neutralfett in Presenten	_	1
Gobalt an Glyserin in Presenten		\mathbf{G}
Gesantausboute an reinen Fettesturen und Olysorin		
in Prograten	=	Λ

1 Boispiel Neutralor Talg.

$$v = 195$$
, $s = 0$, $d = 195$
 $F = 100 - 0.02258$ d (1)
 $F = 100 - 0.02258$ 195 $= 95.60^{\circ}/_{\circ}$

$$S = \frac{100 \text{ v}}{F} \tag{9}$$

") Elsehr angew Chem, 1890, S. 48h,

 $[\]Delta = F + G = 95,60 + 10,68 = 106,36$ %

⁷⁾ Bonediki-Ulser, Analyse der Fuite und Wechenrien,

ist die Verseifungssahl des ursprünglichen reinen Neutralfettes in diesem Falle V=195 — bekannt, dann genügt die Bestimmu von s. Man rechnet aus V die Werte für F und S nach (1) m (2) aus und erhält aus S und s nach (4) den $^{0}/_{0}$ -Gehalt an frei Fettalure.

$$V = 195$$
, $s = 89$ (bel Neutralfett int $d = V = 100 = 0.02258 = 195 = 95,50^{\circ}/e$

$$S = \frac{100}{F} = \frac{100 \cdot 195}{95,60} = 904$$

$$I = \frac{100}{8} = \frac{100 \cdot 82.6}{204} = 16,0^{\circ}/e$$

Diesem Gehalt en freien Fettsäturen entspricht die Verseifungssahl v

$$v_1 = v + \frac{(8 - V)t}{100}$$
 (
 $v_1 = 195 + \frac{(904 - 195)}{100} = 196,4$

Hab man bei der analytischen Kontrolle des fortschreitenden Vorselfungsprozesses im ursprünglichen Feit oder in einer früheren Probe nahme v und s bestimmt, dann wird für die weiteren Proben nur netwendig — vorselgestet, daß sie bei alkalischer Verselfung vor ent mit Schwefelsture seriegt werden — und es ergibt sich v, au (7), wenn man die bereits früher gerechneten Werte für V und 3 und den nach (4) gefundenen für i einsetst. Konnt man die Sture sahl 8 der Gesamtentsaturen, dann wird ebenfalls nur s ermittelts man rechnet den Wart für V aus der im nachfolgenden 8. Beispie

geführten Formel (8) und seint ihn in (7) ein. Wenn man nach m eben Beschriebenen in allen drei Fällen die Vorseifungszahl v. funden hat, so erhält man aus dieser und der ermittelten Säurehl s die Werte für F und G aus (1) und (8), f ist bereits aus (7) entschmen und ergibt von 100 subtrahlert N

8. Beispiol Talgiettellure.

Man kann bei Abwesenheit von Laktenen aus 8 den Wert für V s ursprünglichen Neutzalfettes auf folgende Weise finden

$$V = 204, s = 204 - 8, d = 0$$

$$F = 100 - 0.09258 d, bel Neutralfett int d = V = v,$$
folglish $F = 100 - 0.09258 V$

$$F = \frac{100 \text{ V}}{8} = \frac{100 \text{ V}}{8}$$

$$\frac{100 \text{ V}}{8} = 100 - 0.09258 \text{ V}$$
daram $V = \frac{8}{1 + 0.0002258 \text{ S}}$

$$V = \frac{204}{1 + 0.0002258 \text{ S}} = 195$$
(8)

n ist nun in der Lage, aus V die Ausbeute an Gesamtfettsäuren d Glyzerin des der Säuresahl S entsprechenden ursprünglichen utralfettes aus (1) und (8) zu bestimmen

Wie bereits früher erwähnt, sind obige Formeln nur bei Proben Anwendung zu bringen welche keine Verunrelnigungen enthalten al jedoch seiche verhanden dann muß, wenn weder \ noch \ dee nen Materials bekannt sind, deren Menge ermittelt und in der ruein berücksichtigt werden. Es soll dies nun unter Beibehaltung iger drei Beispiele unter der Annahme geschehen, daß die Gesant runreinigungen J in jedem Falle z. B 2,0° betragen, und im und z Beispiel das umprüngliche Neutralfett dieselbe */e Menge J shält als die Gesantfettalluren. Die aus verunreinigtem Fett sieh gebenden obigen Worte erhalten den Index u

1 Beispiel Nontraler Talg.

$$v_{u} = 191,1, \quad u_{u} = 0, \quad d_{u} = 191,1, \quad J = 3,00^{10}/6$$
 $E_{u} = (100 - J) = 0,03258 \quad d_{u} \qquad (I)$
 $F_{u} = (100 - 2,0) = 0,02358 \quad 191,1 = 93,69^{\circ}/6$
 $S_{u} = \frac{100 \quad v_{u}}{V_{u}} \qquad (II)$
 $S_{u} = \frac{100 \quad 191,1}{98,69} = 304$
 $G_{u} = 0,054.66 \quad d_{u} \qquad (III)$
 $G_{u} = 0,054.66 \quad 191,1 = 10,45^{\circ}/6$
 $A_{u} = F_{u} + G_{u} = 93,69 + 10,45 = 104,14^{\circ}/6$

9. Beispiel Teflwein samountar Talg.

$$v_{a} = 192.5$$
, $s_{a} = 39.0$, $d_{a} = 180.5$, $J = 2.0^{\circ}/_{0}$
 $F_{a} = (100 - J) = 0.022.58$ d_{a}
 $F_{a} = (100 - 2.0) = 0.032.58$ $180.5 = 94.38^{\circ}/_{0}$
 $8_{a} = \frac{100}{94.58} = 304$
 $G_{a} = 0.054.66 = 180.5 = 8.77^{\circ}/_{0}$
 $A_{a} = F_{a} + G_{a} = 94.38 + 8.77 = 102.15^{\circ}/_{0}$
 $f_{a} = \frac{100}{804} = 15.69^{\circ}/_{0}$
 $A_{a} = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 = 100 =$

$$\nabla_{a} = \frac{N_{a} V_{a}}{100}, \text{ derivate } \nabla_{a} = \frac{100 \text{ d}_{a}}{N_{a}}$$

$$\nabla_{a} = \frac{100 \cdot 180, 5}{82, 81} = 195$$
(V

Kennt man die Verseifungmahl des reinen odor des mit gleicht 0 , Menge J verunreinigten Noutralfettes V oder v_n , so bestimm man nur s

Angenommen, es witro V bekannt Aus V nach (1) und (1

erhalls man 8 - 204

$$\nabla = 195$$
, $s_1 = 82.0$, $J = 9.0^{\circ}/_{0}$
 $L_1 = \frac{100 \, s_1}{8} = \frac{100 \, 89.0}{904} = 15.69^{\circ}/_{0}$

Die f. entsprechende Verzeifungstahl

$$\mathbf{v}_{11} = \mathbf{v}_{1} + \frac{(8 - V) f_{100}}{100}, \quad \mathbf{v}_{100} = \frac{(100 - J) V}{100}$$

$$\mathbf{v}_{11} = \frac{(100 - J) V}{100} + \frac{(8 - V) f_{100}}{100}$$

$$= \frac{[(100 - J) V)] + [(8 - V) f_{10}]}{100}$$
(VIIa)
$$\mathbf{v}_{11} = 1925$$

Well man den Wert für v., dann orgibt sich aus (I) und (II) für 8 = 204

$$v_{x} = 191,1, s_{x} = 82,0, J = 9,0^{\circ}/_{0}$$
 $t_{x} = \frac{100 \text{ s}}{8} = \frac{100 \text{ 88},0}{204} = 15,69^{\circ}/_{0}$
 $V = \frac{100 v_{x}}{100 - J} = \frac{100 \text{ 191},1}{100 - 9,0} = 195$

$$\mathbf{v}_{1} = \mathbf{v}_{1} + \frac{(8 - \mathbf{V}) \frac{\mathbf{f}_{1}}{100}}{100}$$

$$\mathbf{v}_{1} = 191,1 + \frac{(104 - 198)15,69}{100} = 193,5$$
(VIIb)

Desgisiohen ermitteit man bei der analytischen Kontrolle des stachreitenden Verseifungsprosesses, wenn v_u und a des umsprüngshen, gleiche °/_Q J enthaltenden Fettes oder einer früheren Probeshme, welche bei alkaltender Verseifung vor der Umtersuchung ittels H₂SO₂ seziegt wurde, bekannt sind, nur a₁, und man erhält aus (VIIb) durch Einsetsen der Werte für J, V, S und t₂ Werm an die Säuresahlen der reinen oder verunreinigten, laktenfreien ettelluren, die Werte S oder a₂ weiß, dann genügt wieder die mntnis von a Man sotat S baw a₂ in die unten angeführten ormein (VIIIa) baw (VIIIb), und die daraus resultierenden Werte abw v₂ in (VIIa) baw (VIIb) ein und findet v₁ Werm man in auf diese Weise in obigen drei Fällen v₁ bestimmt hat, so ersten sich aus v₁ und a₂ die Gehalte an F₂ und G₂ aus (f) und II), I₃ ersieht man aus (VIIa) oder (VIIb), N₄ rechnet man aus (V).

8 Beispiel Talgfettalure (laktonfrei)

Der Wert für die Verseifungszahl des romen umprünglichen outraffettes V ergibt sich aus a. wie folgt

$$v_{-} = 199.9, v_{-} = 199.9, d_{-} = 0.5 + 2.00/6$$

Bel Ahwesonhelt von Neutralfett ist

$$8_{u} = \frac{100 \, H_{u}}{100} = \frac{100 \, 100.9}{100 - 20} \quad 204$$

$$V_{u} = \frac{8_{u}}{1 + 0.0002258 \, 8_{u}} = 196$$
(VIIIa)

Die Verseifungssahl v_e des gleichprosentig vorunreinigten ur erlinglichen Neutraliettes erhält man auf folgende Weise

$$\begin{array}{l} V_{u} = 199,9, \ S_{u} = 199,9, \ d_{u} = 0, \ J = 3,0^{\circ}/_{0} \\ F_{u} = (100 - J) = 0,02258 \ V_{u}, \ \text{bei Neutralifett int } d_{u} = V_{u} \\ F_{u} = \frac{100 \ F_{u}}{S_{u}} = (100 - J) = 0,02258 \ V_{u} \\ S_{u} = \frac{100 \ S_{u}}{100 - J} = 204 \ V_{u} = \frac{(100 - J) \ S_{u}}{100 + 0,02258 \ S_{u}} \\ = \frac{S_{u}}{1 + 0,0002258 \ S_{u}} = (VIIIb) \\ V_{u} = \frac{199,9}{1 + 0,0002258 \ 204} = 191,1 \end{array}$$

Nun hat man V_a und v_a berechnet und findet aus (1) und (II die Ausbeuten au reinen Fettsäuren und Glyxerin. Hat man I teresse dazen au wissen, welche Ausbeuten das dem verunreinigtentsprechende reine Fett argeben würde, so erführt man dies h. Kenninis von J aus den Formeln

$$F = \frac{100 \, F_{\perp}}{100 - J}$$
, $G = \frac{100 \, G_{\perp}}{100 - J}$, $f = \frac{100 \, f_{\perp}}{100 - J}$, $N = 100 - f_{\perp}$

Liegt ein verunreinigtes Fott sur Analyse vor und man kennt oder S des reinen Futtes, dann kann man die Equivalente ⁹/₆ Meng Gesamtverunreinigungen im ursprünglichen Neutraliett ermittet Da bei reinem Neutraliett d — V ist, so rechnet sich durch Einsetzt von V für d in Gleichung (1) der Wort für F und für J, da

$$[100 - J - \frac{100 \, \text{F}}{\text{F}}], \quad J = 100 \, \frac{100 \, \text{F}}{\text{F}}$$
 (9)

ist die Säureschi S der isktomfreien reinen Gesamtietisäuren gegeber so rechnet man V aus (8) und verfährt wie oben. Es wird bei de verunreinigten Proben des 2 und 3 Beispiels in der Regel wissenwert sein, an erfahren, welche Werte dem mit äquivalenter °/₀ Meng J verunreinigten umpringlichen Fett ankommen. Obswar bei der in normalen Grenzen liegenden Verunreinigungen die Fahler ver sehwindend kieln sind, und sich keine nennemswerten Differensos ergeben, wenn man diese °/₀-Mengen J amimmt, so kann diese Punkt doch auch berücksichtigt werden. In einem solchen Fall errechnet man die dem umpringlichen verunreinigten Fett des tell weise sensetzten bzw den Gesamtiettsäuren entsprechende iquivalent °/₀-Menge J aus (9). Wenn man nun den erhaltenen Wert von 10 subtrahlert, so ist die Differens gleich den Prosenten reinen Neutral fettes, das mit V multipliziert die Verseifungssahl v_u gibt, aus de man die übrigen Werte leicht berechnen kann

8. Die Fette und Ole für die Stenlin-, Glyzerin und Seifenfabrikation

Dio Stearinfabrikation hat die Aufgabe, aus den Fetten Feststäuren in einer Form an gewinnen, die sie als Kemenmateriel geeignet macht. Zu dem Zweck werden die Feste gespalten und danach die gewonnenen Festsäuregemische auerst einer kalten und darauf einer warmen Pressung unterworfen und auf diese Weise in einen festen Anteil, der als Kersenmaterial dient, das "Stearin", und einen füssigen, das "Olein", serlegt. Letztares findet hauptstehlich in der Seifenfahrikation Verwendung. Naturgemäß werden in dem Stearinfahriken verwiegend harte Feste verarbeitet, in enster Linie Talg, Knochenfett und Palmül, in geringerer Menge Pflansentalg, Sheabutter und Mowrahfett, in Amerika auch Schmals, auch gehärtete Ole und Feste, diese besonders in den leisteren Jahren.

Die Seifenfahrikation kann, den verschiedenen Handelsseifen nisprechend, alle Arten Glyseride verwenden, wobel natürlich die inen geeigneter sind als die anderen. Ihr kommt es darauf an. all die Fotte resp. Ole leicht verseifter sind und gute, haltbare cition liefern.

Die Glyserinfebrikation hat das Interesse, möglichet viel nd möglichet reines Glyserin aus Festen zu erhalten, da dieses ber in verhältnismäßig geringer Menge in diesen enthalten ist, so and die Gewinnung von Glyssein niemale Hauptsweck einer Fahrik. undern letsteres nur Nebenprodukt sein und die Glyserinfebrikation nmer von der Steerinfahrikation und der Seifenfahrikation abhängig lefben.

Nachfolgend sollen die technischen Fette und Ole in ihrem erhalten in die für die Glysoringewinnung in Frage kommende in ustrie kurs besprochen und dabei in Tierfette, Pflanzenfette bfallfeste und gobartete Feste eingeteilt werden

a) Herfeite.

Der Talg war früher das Haupsfett der demischen eifenfabrikation und der deutschen Stearinfabrikation er hat für iese Industriesweige sehr an Bedeutung verloren, seitdem die Speise-

stifabrikation eifrig bennitht ist, ihn au verworten.

Mit dem Namen "Talg" bezeichnet men die Fettmassen, die ch boi den Wiederkäuern namentlich den gemästeten, in reich ther Menge in der Bauchhöhle im Nots, in der Umgebung der leren usw finden Man unterscheldet im Handel Bindertalg von tieren Ochson, Kühen und Killbern und Hammeltalg oder Schöpsen alg von Hammeln, Schafen und Alegen. Hamptproduktionsländer ir Talg sind Australian, Südamerika und die Vereinigten Staaten on Nordamorika. Während die inländischen Rindertelge, frisch sechmolsen, wells, neutral and fred you unangenehment Geruch sind. nd die importierten Produkte, sofern sie ungebieleht sind, meist eligelb bis stark golb gefärbt und mehr oder weniger stark dechend. to garingen Sorten Austral- und La Plata Talg aind gewöhnlich park saner, und ein Gehalt an freier Fettstiere von 160/, gehört icht zu den Seltenheiten. Hammeltalg ist gelblich weiß, härter als tindertalg, or hat abor don Ubalatand, daß or, namentition bei ingerem Lagern, einen eigenfümlich unangenehmen Geruch animmt, der ihn zur Herstellung von Toiletteselfen unbrauchbar uscht, dagegon eignet sich Australhammeltelg vorsüglich als Zusetz u Olein beim Sieden gekornter Textiliseifen, such sogenannter Jabastemeifen oder Salmiak Terpentinschmierseifen aus Baumwoll بالقضع

Der Talg besteht aus Stearin, Palmitin und Oldn. Ihre Mongen ind in dem Fett von den verschiedenen Körperteilen eines Tieres emohieden. In der Regel ist er sus 45 bis 50°/o Glyseriden sater Fettalluren und 50 bis 55 %. Oleh susammengeseist.

Die Verseifungswerte der verschiedenen Talgaarten seigen kolne großen Unterschied, was sich leicht daraus erklärt, daß Oislane un Stearinskure fast die gisiehen Mengen Alkali binden. Es beauspruch nämlich 1 g Oislane 198,7 mg, 1 g Palmitinskure 318,0 mg und 1 Stearinskure 197,8 mg Atsiali zur Verseifung. Die Jochshi von Talbestimmte Hübl zu 40,0, Demaki und Morawaki die Jochshi de aus Talg abgeschiedenen Fettschuren zu 25,9 bis 82,8. Der Britzerrungspunkt des Bändertalgs liegt bei 85 bis 27° C, der des Hammel talgs bei 86 bis 82° C.

Die Beurteilung der Talges erfolgt im Handel, abgeschen von der Farbe, jetzt meist nach dem sogenannten Talgätter, d. h. nach dem Erstezrungspunkt seiner Fettsture. Hr soll beim Rindertals zwischen 48,5 und 45°C und beim Hammeltalg zwischen 45 und

16 0 Hegan,

Der Talg kommt häufig durch Wamer, Schmutz, Hauttolle unw verunreinigt in den Handel. Man ermittelt dies nach der S. 34 au gegebenen Methode. Hr wird kenner häufig mit billigeren Fetten, wir Knochenfett, Darmfett, Fett sus Kiichenabfüllen, Rückstände von der Margarinefabrikation new verfälscht. Diese Verfälschungen sind nicht humer mit Sicherheit nachsuweisen. Am besten dienen Schmelz punktbestimmungen (nach Wolkenhaar soll Talg, demon Schmelz punkt unter 40°0 liegt, nicht mehr zugelassen werden) zweckniktig ist es aber, nicht den Schmelspunkt des Talges sollet, sondern den der daraus abgeschiedenen Fettelluren zu bestimmen, da die Schmelz punktbestimmung des Fettes, wie seben erwähnt, je nach der au gewandten Methode, ziemlich verschiedenartige Worte ergibt. Der Bretzerungspunkt der am Talg abgeschiedenen Fettelluren darf nach Daliesen nicht unter 44°0 betragen.

Die verschiedenen Körperteile eines Rindes zeigen eine zirenlich verschiedene Zummmenzeizung, wie dies aus Untersuchungen von Leopold Mayer hervorgeht. Die in nachstehender Tabelle anthaltenen Daten hab er in dem Fett eines dreijährigen ungerischen

Ochsen ermittelt

Beneleknung das Talga	the Park	le Prom	100		10.01	The state of the s	Transfer of	Different Co.	LANCE BENEFIT	Loc Desta
Eingeweid afeit Lungenfatt Netziet Harzfeit Stickfett Tunchenfatt	8,6 8,6 8,7 8,8 8,8	95,7 95,4 95,8 96,0 96,9 95,4	190,2 190,4 190,9 190,8 196,8 196,8	8,100 0,400 0,400 8,000 8,000 8,000 8,000	49.5	85,0 88,0 84,5 86,0 81,0 85,0	47,8 47,1 48,4 48,8 41,1	4444444 44444	51,7 51,1 49,0 47,5 88,9	4H,3 4H,9 61,0 61,H 61,H

Talg findet in der Seifenfabrikation Verwendung zu Kern seifen, Bachweger Seifen und Naturkenseifen. He verzeift sich nur mit sehwschen Laugen, hat man nur dieses Fett im Anuta, so ist, je schdem der Talg frischer oder Alter ist, zu Anfang eine Lauge von bis 10° Be erforderlich. Mit dieser bildes er leicht eine Emulsien, e in eine chemische Verbindung übergeht, sobald es zum Sieden zumst. Fährt man mit dieser Lauge fort, fertig zu sieden, so ertit man damit schon einen alben, dieken Selfenleim, wie dies bei inem andern Feste der Fall ist. In der Regal siedet man jedoch oht mit so schwacher Lauge weiter, sondern nimmt 19 bis 18 gräge, bis die Verbindung einen klaren, zähen Schleim bildet, demen alletändige Ahrichtung durch ein graues Bändohen, das sich rasch if dem Spaten bilden muß, sich kennseichnet.

Withrend die meisten Fette, wenn einmal die Verbindung mit auge aingeleitet ist, sehr gut und rasch die wattere noch erforderthe Lauge authehmen, geht dies bei Talg nur allmählich vor sich. an ist geswungen, die Lauge nur nach und nach susugeben. Bei schem Zugeben der Lauge kann es kommen, daß man einen Settenim im Kessel hat, welcher, trotudem er Schärfe seigt, noch trübe id ungesättigt ist. Diesem Übekrand ist am besten durch Zusatz m etwas schwacher Lange bei milligem Feuer abzuhalfen. Der sim wird sich dann allmählich klären, bis alle Schärfe vorschwun in ist, und erst dann wird sich herausstellen, wievlal Lauge noch er vollständigen Verseifung notwendig ist. Es kann farner leicht erkommen, daß man durch Zugeben von zu starker Lauge, etwa von) Bé und darüber den Verband wieder volletändig stört, so daß inge ablänft. Hier kann ebenfulls nur schwache Lauge oder Wasser i langeamem Sloden holfen in gans schwierigen Fällen führt eine ngere Unterbreuhung des Biedens und Überspratzen der Sode mit asser immer sum Ziele.

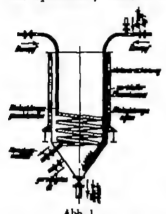
Viel schnoller und sicherer als nuf freiem Feuer geht die Verifung mit direktem Dampf vor sich. Auf diese Weise läßt sich n großer Ansatz in kurzer Zeit in einen klazen, schaumfreien Leim nwandeln, der, richtig ausgesalzen, auch einen schaumfreien, fertigen ern auswirft, so daß ein Klarsieden für die meisten Zwecke nicht eiter erforderlich ist.

100 kg Talg geben, mit Natronlauge verseift, im höchsten Falle ne Ausbeute von 165 kg, doch orhält man bei so hoher Ausbeute ets eine sehr konsistenslose, wasserhaltige Seife

Wird der Taig in den Stearinfabriken nach dem gemischten vetem verarbeitet, d. h. sueset im Autoklaven gespalten, und die zwennene Fettelure dann noch saldifisiert und dertilliert, so wird er eist nur geschmeisen und ohne verhergehende Läuterung in den utoklaven gefüllt, obwohl es auch hier von großem Vorteil ist, ihn ivor zu läutern, da das Spaltmittel auf reine Fette weit bemer nwirkt, als auf unreine, und besonders die gefürchtete Hanuleien im Glyserinwasser mit Fettelure vermieden wird. Unbedingt gesten erscheint daher eine Läuterung mit verdünnter Schwefeliure, wenn die im Autoklaven gewonnene Fettelure direkt weiter i Stearin verarbeitet oder der Schwefelisten augeführt werden

soil. Zur Läuterung wird der in Abb. 1 abgebildete Spitzkersel in sehr hohem sylindrischen Oberteil benutzt, der innen mit en 4 mit steckem Bieblech ausgeschlagen ist und eine Biebehlange mit Lifelier zur Einführung von Dampi und auch von komprimierter Luft. wen solche im Betrieb vorhanden ist, enthält. Ist letztere nicht verhanden, so wird ein Rührgebläss en die Schlange angeschlossen. Autiereit u ist noch eine geschlossene verbleite Schlange sum Erhitzen erforderlich Das Öl wird in das Läuterungsgefäß, das sweckmäßig ninglichet inst gestellt wird, mit Hilfe einer Pumpe geschafft. Das Saugreihr diese Pumpe ist mit Siebkarb versehen, um grobe Verunreinigungen der Festes absuhalten.

"Man trige die für eine Spaltung notwendige Menge Fett in den Spitzkensel, kocht es mit offenem Dampf auf und seist um



2500 kg Fett 20 kg Schwofeleiten von 50 Bé sa. Die Behwefelatur dari nicht stäcker als 60 Be sein weil ste some das Feet beitunt, aleer 50° Br gontigen vollkommen. Das Fost sell /4 bla 1/2 Stando mit dom Marryanse r durchwallon, ohno zumi Hirekn zu kommen, die richtige Temberntur ist 50 bis 70° C. Dann läßt man abeligen sieht das Siturowassor ab und war he noohmala unter Zugabe von einigen 100 l Wassor mit offenen Dampf 1/, Stando ans, Hiorant wind this Warner abgemogen und en lange mit Wasser nachgowaschen, bla das Wuss b wanter nicht mehr saner rengiert \on

Vorieil ist es, wenn das Fott einige Stunden sledteen kann damit die Blure sich vollständig someheldet, da diese bei der Autoklaven behandlung schildlich wirkt. Das gut ausgewaschene Ol kann zur Spaltung in den Autoklaven absoluten worden.

Taig hat einen Elysseingshalt von 10,5%, woven, je med der Art der Spaltung, 88 bis 90% als Elysorin von 28° Be gewonnen werden

Bohweineritt. Beim gemisteten Schwein findet sich unter der Haut eine dieke Fettablagerung, der Speck, außerdem sind Fratablagerungen in der Baushähle, im Netz, an den Nieren usw Während ersterer in frieden oder gerüncherten Zustande fast ausschließlich als Nahrungsmittel dient, findet das lotziere Fett, wenn es von den Grieben angeismen ist, vielfach zu andern Zwecken Verwendung und bildet als Schmaks einen nicht unwichtigen Handels artikel. Es dient zur Darstellung von Salben, Pemaden und Tollettosiefen und sum Hinschmieren von Lederwark, in Amerika ist er auch Material für die Stearinfabrikation. Während bei uns das Schmaks allgemein auf freiem Feuer ausgeschmeben wird, soll das Ausschmeben in den großertigen Schweineschlächtereien Nordamerikas violfach mitt gespannten Dämpfen von 110 bis 115 °C erfolgen.

Das Schweinefets ist von körniger, selbenartiger Konsistens, rein elß und angenahm schmeckend, an der Luft wird es siemlich resch alb und rangie. His bestaht and den Glysseriden der Laurinsture. lyrishnature, Palmitinature und Olature, sowie aus garingen Mongen dnoisiure und vielleicht auch Linolensture. Den Schmelspunkt des chweineschmalses findet man außerordentlich verschieden angegeben. le Angaben schwanken von 26 bis 42°C. Dies dürfte, abgeschen on der Verschiedenartigkeit der Bestimmungsmethoden, daher rühren, aß das Fett von den verschiedenen Kürperteilen verschieden hart 4 Am haricaten ist das Liesenfett, das ungefähr 62 % Olein und 8% Stearin und Palmitin enthält. Dann folgt das Rückenfett. thrend das Bauchfett das weichste ist. Das geschmolsene Schweinesti ersteert sehr langsom und gewinnt erst nach längerer Zeit seine attirliche Festigkeit wieder Der Ersterrungspunkt liegt bei 27 bis 11,9 ° C. Dio Verseifungerahl ermittelte Valenta su 195,8 bis 196.6. le Jodsahl wurde zu 58 bis 76,9 ermittelt, der Ersterrungspunkt ier Pettuduren liegt bei 41 bls 42° C.

Das Schweineschmals kommt häufig verfälscht im Handel vor bas Hauptverfälschungsmittel ist Wasser Um das Fett fähig su sachen, größere Quantitäten davon aufsunehmen, setzt man etwas laun oder Kalk oder Borax su. 1°/, Kalkhydrat oder 3 bis 3°/, Jaun verdecken sehen 10 bis 12°/, Wasser Läßt man das Fett ergehen und wieder erkalten, so actsen sich die fremden Körper

inten ab und können leicht nachgewiesen werden.

Boyor die bedeutende Zollerhöhung auf Bohmals eintrat (1878) urden große Mongeu amerikanisches Schweineschmalz in deutschen olfenfabriken verarbeitet. Es verhält sich den Laugen gegenüber halich wie Talg je Liter und ranziger es ist, um so leichter geht ie Verseifung vor sich während frische, neutrale Fotte zu Anfang ine schwache Lauge erfordern. Sohr beliebt war dies Fett für die larstellung glastweißer Kernseifen. Ofbt Schweinefett an und für ich eine sehr weiße Beife, auch wenn es infolge schlechter Behand ang eine gelbliche oder schmutziggrane Farbe angenommen hat, so st es doch infolge der Speckigkeit und der etwas welchen Boscheffenoit der Seile mehr zur Verarbeitung in Gemeinschaft mit Kernöl und Kokosol, die eine magere und sprode Seife geben, geeignet, so las sich letztere Fette mit ersterem in ihren Eigenschaften vorsilg ich organzen Schon 1/a oder bemer 1/a Schmala im Amesta genögen, un eine schöne, feste und auch sarte Beife zu geben. Heute findet putes Schmals nur noch su Tollettessifen Verwondung. Bei den kaltserührten Kokosseifen kann es bis sur Hälfte des Ansatzes genommen verden und wirkt dann bedeutend verbemernd auf diese Seifen.

Von den Abdeckereien erhält man öfter noch Schweinefeit, das neist dunkel gefärbt und übeirischend ist. Ils leistet zu Richweger ielfen, wenn es mit zu Kern vorgesotten wird, vorzügliche Dienste, sesonders bei reichlichem Kernöl im Ansatz, da sich diese beiden Jette auch hier in ihren Eigenschaften trefflich ergänzen. Auch hier zürde der geeigneiste Ansatz 2 Teile Schmals auf 8 Teile Kernöl oder 8 Teile Schmals auf 5 Teile Karnöl sein. Ein größerer Ausvon Schmals könnte leicht ein weiches oder Sockiges Produkt orgeb

Die Anabeute an reiner Kernseife dürfte wohl meist $155^{h}/_{o}$ reichen, doch ist an beschien, daß, jo weicher ein Fett, also jo ; ringer der Gehelt an festen Fettsturen ist, um so modriger die At beute an reiner Kernseife ausfällt.

Eine Angabe fiber die Glyserinausbeute bei fielweinefett wohl derwegen in der Literatur nicht zu finden, well dieses denh n in atzek ranzigem Zustande und dann meist nur direkt zur Selfe

herstellung verwendet wird.

Knochenfett. Das durch Anakochen frischer Knochen mit Wass gewonnene Knochenfett ist von welfter bis gelblicher Pariso ve schwachem Gerneh und Geschmack und weicher Konsistens. 1)n : gut gereinigt, schwer ransig wird, bildet es eine gute Marchitte schmiere und gelangt nicht in die Seifen- und Stearinfahriken () meiste Knochenfett wird als Nebenprodukt bot der Verurbeitung vo Knochen auf Knochenmehl und Knochenkohle gewonnen. Die Knoche worden vor ihrer mechanischen Zerkieinerung entwoder gloich "u dämpfis, wobei die Fettgewinnung arfolgt, oder sie werden vor der "Dempfen" in besonderen Apperaten zur Fottextraktion mit Bonzi oder einem anderen flüchtigen Pottioungumittel behandelt. Dampfen bestisht darin, daß die Knochen in geschlossenen eierru Zwilndern einige Stunden einem Dampfdrack von 4 Atmosphilter anageseist werden. Aus der dann abgelamenen Brühe, die Feit, Leit and Unreinigheiten onthalt, scholdet sich beim Stoben des Fet oben ab. Re wird nach dem Britalion abgrechönft und mochmel umgeschmobien. Das so gowonnene Freit ist das "Naturknouhen fest * Re fällt, je nach der Beschaffenheit der verarbeiteten Knoch : sehr verschieden aus. De in den Knochenmohlfabriken mehst alle z. T faulige Knochen verarbeitet werden, ist das Fott meist nich oder weniger dunkel geliebt und enthält größere Mengen freier Prit situren, bilufig auch Kalkseifen, die durch Einwirkung der Fettedurc: auf die Knochensubeitung entstanden sind. Bei der Extraktion mit Benzin wird das Pett vollständiger sos den Knochen gewonnen ab beim Dampfen, aber es seigt den Übekstand, daß es melst sehr dunkel gefärbt ist, einen durchdzingenden, unangenehmen Gerus! has und festesuren Kalk enthalt, der glotchsoitig einen grifferer Wassergehalt ermöglicht. Das durch Extraktion gewonnene Kundleur fest wird gewähnlich als "Bensinknochonfest" beseichnet, auch wenn es durch ein anderes Extraktionsnittel, wie Tuknehlorkehlen stoff oder eveniuell mit "Tel" erhalten worden ist. Des gewühnliche Knochenfets des Handels läße sich häufig schwer, hiswellen gar nicht bleichen. Je hüher der Prozenigehalt an freien Fettaluren in, um so größer werden die Schwierigkeiten, die sich dem Bielehen mit gegenstellen. Nach Lewkowitzeh 1) lamen sich Produkte, die mehr

Ohem. Teshnologie und Analyse der Öle, Fride und Wachse, 2. Bd. S. 200, Braunschweig 1905.

50°/, freie Fettellure enthalten, nicht mehr, Extraktionsfette surhaups night mit Refolg bleichen. Selbet wenn eine Bleichmethode t einem anscheinend guten Resultat geführt habte, traten die dunkle arbe und der unangenehme Geruch beid nach dem Bleichen wieder il. An der Schwierigkeit, Fett mit hohem Gehalt an freien Fetturen an bleichen, sind wohl letstere selbet weniger schuld, als der metand, daß Fette mit so hohem Gehalt an freien Fettefuren aus ten Knochen gewomen sind, in denen das Fett bereits weitgehende distracracturing erfahren hatte. Heute ist man wohl durch Verbesrung der Bleichmethoden dahin gekommen, daß sich Naturknochen ta verhaltnismanig leicht. Benstnknochenfett zwar erheblich schwiezer, aber doch in den meisten Fällen bleichen, wenigstene erheblich der Farbe verbessern läßt.

Das Knochenfett wird entweder mit Bleicherde, Walkerde, Fuller de, Floridaerde oder Tonsil¹) oder, wenn diese Bleiche nicht sum Ziel hrt, mit bleichenden Chemikalien behandelt, namentlich mit Kalium chromas und Sals- oder Schwefelsture oder Kallumpermanganet le Salzature oder Schwefelsäure. Ein vorsügliches Bielchmittel ist a R. Volland) patentiarte Bleichverfahren mit Barfumsuperoxyd)

Die im Handel vorkommenden Knochenfette seigen sehr ver hiedene Schmelspunkte (von 20 bis 28° C), was bei einem solchen nfallfett leicht erklärlich ist. Den Schmelspunkt der Fetteilure von nochenfett, das aus frischen Knochen gewonnen war, ermittelte übl zu 80°C, den Ersterrungspunkt zu 28°C (Bestimmung nach m Pohlachen Verfahren) die Vermelfungezahl Valenta zu 190,9 or Glyzeringehalt der Knochenfeste ist sehr verseldeden ermittelt. thrend or you einer Selte bei Asturknochenfett zu 10,20 und l Bonzinknochenfett zu 7,5 bis $8^0/_0$ gefunden wurde, fand G Boifert i Naturknochenfett 0 bis $10^0/_0$ und bel Extraktionsknochenfett r 8 bls 4%. Dor oben genanute Chemiker hat in einer großen mahl von Knochenfetten verschiedener Herkunft den Trocken rlust bel 100° L, den Aschengehalt, den Gehalt an Nichtfetten s Saurosahl (S.Z.), die Verseifungmahl (V Z.), die Ätherzahl, den Geis an Neutralfett, die Hehnerschl und den Glysoringehalt bemmt⁴). Wir geben nachstahand eine Zusammenstellung seiner Ariten, indem wir die Anzahl der untersuchten Knochenfette und

^{&#}x27;) Tonsil ist ein Fabrikat der Firms Tonwork Moosburg, A. & M. Osten ider Mocaburg a. d. Isar (Bayern). He ist oin sear gutes Bleichmittel für the und Ole, such Mineraldia, und wird in vier Marken gallefart; X 15, AO, 1 II and AO III. Davon ist X 15 schwach alkalisch und sell neutralisierend rices; dagages seigt AO eine loisht saure Reaktion, die bei verschiedenen odukten die Entifichung wesentlich fürdern soll wikrend AC II mid AC III stral sind. Nach Beis Lach berteht das Tonell in der Hamptmann aus essiellurchydrat und Tonerdehydrat, und nach firm ist hamptmätichlich das cealaiturchydrat das entifichende und bistehende Prinzip des Tonell.

D. B. P. Nr. 222 500
 O. H. Keungen has sick sehr elogabend mit dem Bieloken von Knochenten beschäftigt. Beifenfahrlicurt 1916, S. 894 E.; Delte, Wasshmittelfahrition, Bartin 1920, S. 19.

*) Seifens.-Seg. 1913, S. 6—8, Y1—72, 121—122.

die bei ihnen ermittelten niedriesten und höchsten Worte unter F lassung der Hehnerschi anffihren, und verweisen wegen der einzel Analysen sul die Originalerbeit.

amplessed to	Tradition - vectors led 300° C	Aseta	Orvered!	Paidfatte	A.X.	V.E.	IIAR	Xemiral full
ictionieries militrieries erhierieries galinieries aladectus r (complete) dempetes ini Braya. nordeameris.	#1 — f'21 01 11 111 — f'1	0.00 - 1.7 0.00 - 1.1		1,00-4,07 1,00-4,14 1,01-4,00 1,07 1,07 1,07	81.8-87.6 87.8-111.8 41.84 114.8	196,0 196,0 196,0 196,0 196,0 196,1 ~ 196,0 196,2 ~ 196,0	16.0-100.0	44,7—89 84,8—87 44,8—88 78,4

Bens 1) fand in 42 untersnehten Proben von deutschem Bens knochenfett 10,5 bis 58,20/, und 41 Proben von amerikanisch

Bonsinknochonfett 8,8 bis 54,6% fredo Fobiskuren.

Die Knochenfette eind meist mehr oder weniger dunkel gefüt Um dareus eine helle Petitature zu erhalten, empfiehlt es sieh sie der Spaltung mit Bichromat zu bielehen. Das Fest wird erst : verdünnter Schwefelsture gewaschen und das Wasser gut abgresog Dann werden auf je 100 kg Fots 1/2 kg Bichromat, das m 11/2 Wasser gelöst wurde, und 2 kg Sala- oder Schwelelekure hinzugegeb Sodann wird mit dem Rührneblise durchgearbeitet, bie die Bleichu gentleand lat, hierauf mis schwefelsturchaltigem und schlieblich r reinem Wasser nachgovrauchen. — Fettalturen können auf diese We nicht gebieicht werden, da der von gelöstem Chromoxyd herrühren Stich ins Grüne sich micht ausweschen Mist.

Die Chemische Fabrik Grienheim-Blektron macht auf eine V unreinigung aufmeritsam?) die sich serveilen in Fetten findet, wolc mit Tetrauhlorkohlenatoff extrahlert aind Enthalt das Ausgary material Ricen, so tritt eine tollweise Zerechung des Totrachk kohlenstoffs unter Bildung von Peruhlarithen ein. De Robknoch oft durch Eisensteleke verunrehigs sind, findet sich des Trichlorath besonders häufig in "Tetraknochenfett" Bei der Spaltung des Frei durch besische Agension, wie Magneels und Zinkoxyd, wird das Pr chloraothan durch das Oxyd unter Bildung eines 18 slichen Uhlorid das in das Glyserin übergebt, angegriffen. So ergebon derartige Fet on sehr aschenge ohe Glyserine. Hin Gehalt von 0,3 % Perchlorath im Fett fihrt bereits zu einem Aschengehalt von 3%, in Glyseri Man sicht daher von einer Verarbeitung von Tetrafetten besonde im Autoklaven ab, wenn eine Vorprüfung des Fettes die Abspaltun löslicher Chloride anseigt. Zu dieser Vorprüfung verseift man eh Probe des Fettes mit Atskali und serretat die gebildete Seife a verdünnter Schwafelasuro oder Salpeterasure. Das vom Feit getrenn

² Ubbelohde und Goldschmide, Chamie und Technologie der Cund Pates, Bd 8, 8, 10, Leipzig 1910. 7) Mittellung der Chem. Fabrik Griesheim Elektron, Seifena. Sig 190 8, 40

seerige Filtras darf mit Silberiösung sich nur schwach tettben. Bei dung eines stärkeren Niederschlags ist das Fett geringer zu bewerten

Des Knochenfett findet für sich allein bei der Selfenfahrikation nig oder gar kaine Verwendung, wohl aber dient es in Gemainust mit anderen Festien visitach zu Kern- und Buchweger Seifen, ar bedeutend ist sein Gohranch zu Harzkernseifen, während es su stweißen Kemacifen weniger geeignet ist, da auch das beste cochenfett nicht die reine weiße Farbe gibt, die gerade bei dieser fe so sehr begehrt ist. Anch su Schmierseiten ist das Knochenfett t verwendbar Zu gekörnten Seifen können hallere Knochenfette n gus Vorwendung finden, aber nur dann, wenn das Aussehen Selfe erst in aweiter Links sieht, wie es meist bei Textilesifen Fall ist, da such das hellste Knochenfett immerhin eine dunkle te gibt. Bei Okelte kann man im Sommer geringe Mengen mit indi verscheiten.

De die Knochenfette des Handels viel freie Fettelluren entton, so verbinden sie sich leicht mit stärkeren Laugen, die einen Ben Gehalt an kohlensauren Alkalien haben. Im übrigen aber ist Beechaffenheit dieser Fette eine außerordentlich verschiedene. Es nmen Knoohenfette vor, die in Farbe und Konsistenz fast gegerem Talg gleichen und daher ein sehr gutes Material für die fenfabrikation abgeben, withrend andere achiechtem destillierten sin Shalioh sind und. allein versotten keine zusammenhängenden mitlocken zu bilden vormögen. Selbst bei besseren Knochenfetten gt sich die I nterlauge meist niehr oder weniger trilhe und bildet ni Erkalten eine leimige Haut, auch wenn stark sungenalzen ist, · Folge der in den Fetten enthaltenen Unreinigkeiten,

Embilit ein Knochfett beträchtliche Mengen Kalkunise, au ist es er kmåldig, es suvor mit vordfinnter Schwefelsäure su behandeln trahlerte Knochenfette verarbeltet man am besten überhaupt nicht

Solfo, sondern ülverläßt wie den Stearinfabriken.

Die Ausbeute, welche Knochenfette ergeben, ist, abgesehen von 1 durch Schnings und Wassergehalt bodington Schwankungen, eine ir verminiedene. Bin gutes, festes Knochenfett kann eine Anabeute 1 150 bis 155% an reiner Kernseife ergeben die ziemlich fest d speckin doch night so well wie Talakernsolfe ist.

Der Tran war in früherer Zeit das Hauptmaterial für Herstellung von Schmierseife. Er verschwand mehr und mehr s den Selfenfahriken, als man anfing, bei Schmierseifen Wert auf le Parhe und besseren Geruch zu legen, und es wurde suletze wohl r noch eine Transolfe für Textilswecke hergestellt. Man nahm her aligemein an, daß der eigenbümliche Geruch der Trans auf runreinigungen beruht, die durch Paulnis der aus dem Fisch-27 Walfleisch stammenden eiweißertigen Bestandtellen ontetehen. th neueren Untersuchungen wird jedoch als Hampteräger des Tranuche eine ungosittigte Fettature, die Clupanodonallure (O, H, O,) resehen. Es has nicht an Versuchen gefehlt, die Trane geruchles er wenigstens gernohschwach zu machen, und es wurden eine große Delta Kelinar Siveria.

Amahi Patento in dieser Hindoht genommen'), abor die meust dieser petentiarien Verhahren sind nicht suverfässig. Als das : verländente glis dan Verfahren von Friede Bergius"). Der durch so filitige Vorreinigung von Biweißstoffen und Ehnflohen Verumreinigung befreite Tran wird in einem gesolulossonen Geifaß nichrere Humden ein Temperatur swischen 250 und 800°C anagescist, die 800°C düri nicht fiberschritten werden. Zur Hnifernung noch anhaftender V unreinigungen, s. B. niedriger Fettenuren, empflehlt es sich in manub Fillen, dem Desodoriderungsprosoß eine Nachromigung durch Wastell oder Dimpfe folgen zu lassen - Die Vorreinigung erfolgt swee makin in der Wolse, daß man den Tran auf Wasser, dem man Kox sals, Alaun oder schwefelseure Tonerde sugesetat hat, mit dirokt Wasserdampf behandelt. Die eiweißertigen Verunreinigungen koss Heren und setzen sich in der Buhe ab. Hine Behandlung r Schwefelsture vertrigt Tran nicht, er wird dadurch gebraunt.

Vollkommen geruchlos werden die Trane und Tranfettsäur bel der Hydrogenisation, und es ist damit erwiesen, daß der Tra gerneh durch die ungesättigten Bestandtelle bedingt ist. Für diesen Pi sed aind our die guten, sorgillitig vorgereinigten Qualitation braughly

Die Trane unterscheidet man nach ihrer Abstammung als Tra von Beerlagetieren und Trano von Flechen, erstere unterschuk man wieder als Bobbontrane und Waltrane, letatore als Lehr trane und Plachtrane oder Abfalltrand. Es sind darln ste Baldriansture (früher für eine bosondere Sturo, Phoolasturo, gehalte wahrscheinlich auch Buttersture und Radouture enthalten (ber Fettaluren, die in Form von Triglyseriden in den Tranen verkennnu les noch wenig bekannt. Die Stelle der in den anderen Ölen (1 haltenen Olekure scheint hier zum Teil von der Physotilisbure e genommen zu werden. In mohreren von Seestingetieren abstammend Trunen and Verbindungen enthalten, die koine Hysoride, sonde Ather der höheren Festalkoholo sind. — Allor Tran ist otwas kaltem, leicht in heißem Alknhol und leicht in Ather Kullch meisten Trans werden durch gauffemiges Chlor goschwärst, währe ein anderes Tiordi, das Klanondi, durch Chlor gebleicht wird.

Rose Kunze"), der eine Amahl Trane untersucht hat, fa die Verzeifungsschl zu 188,5 bis 202,2 und einen (Hysoringeh. von 6 his 10,7°/, melat would unter oder wenig über 10°/. Ande Chemiker emittedien den Glysoringehalt des Waltrans zu 0,5%, u Doeschirans su 9,3 % des Robbentrans su 9,8 % und des Japantra zu 9.6°/.

A. H. Salway') has and Verenlassing der onglischen Milist vorwaltung eine Ansahl (Hyserine ans Waltranen vorschiedener A

¹⁾ Mas Zusammenstellung der Patente findet sieh in Ubbelohde u Goldschmidt, Chanie und Technologie der Ole und Fette, Bd. 8 H. 5 Lapuig 1911,

D B. P Mr 24778.

Bullons, Jag. 1918, S. 474.

Journ. Soc. Chem. Ind. 1918, S. 184.

tammung auf ihren Gehalt an Trimethylenglykol untersucht. Die miersuchten Elyserine waren für den Zweck eigens hergestellt. His rurden Trane verschiedener Qualität in Mengen von je 1 Ztr teils in Antoklaven, teils durch Twitchellverfahren, teils durch Verseifung att Alkalien gespalten. Die Elyserinwässer wurden nach den bei dem etc. Spaltungsverfahren üblichen Methoden gereinigt und darm auf Opros. Elyserin eingedampft. Zur Bestimmung des Trimothylen lykols wurden die Bohglyserine unter versnindertem Druck destilliert, nd aus dem spezifischen Gewicht wurde der scheinbare Elyserin chalt der Destilliste berechnet. Aus diesen Daten glaubte Salway en Gehalt an Trimethylenglykol mit siemlicher Genauigkeit beschnen zu können. Unter der Annahme, daß das zu untersuchende ilyserin nur aus Elyserin, Trimethylenglykol und Wasser besiehe, et, wenn man den wahren Glyseringebalt mit z, den Gehalt an 'rimethylenglykol mit y beseichne, das spezifische Gewicht der Mischung

$$1 + 0,00968x + 0,00058y \tag{1}$$

nd der scheinbare Glyzeringsbalt

$$\mathbf{x} + 0 \mathbf{H} \mathbf{1} \mathbf{y} \tag{2}$$

ans diesen beiden Gleichungen sollten dann x und y berochnet werden.
Später hat Salway daranf aufmerkeam gemacht, daß die Gleichung (1) nur dann Gültigkeit hat, wenn x und y Volumpresente edeuten, man daher die beiden Gleichungen nicht miteinander kom-inieren könne. Die Gleichung (1) ist deshalb durch folgende Gleichung u ersetzen

per Gow =
$$\frac{x}{1,268} + \frac{y}{1,058} + (100-x) = \frac{100}{100-0.8082x - 0.0508x}$$

Die angegebene Analysenmethode soll jedoch fahlerhaft sein, omn weniger als 1°/s Trimethylonglykol vorhanden ist. In diesem alle muß man das Glyserin fraktionieren und die zwischen 110 und 80° C übergehenden Antello, wie ohen angegeben, der Analyse nterwerfen.

Nach der beschriebenen Analysonmethode wurde eine Ansahl lehgtyserine, die aus Waltran verschiedenen Umprungs teils durch zestelfung mit Alkalien, teils durch Autoklavenspaltung, tells nach iem Twitchellverfahren gewonnen waren, mit folgendem Ergebnis ntersucht

Nr	Spaleverfahren	Glyseringshali %	Gehalt an Trimethylenglykol
0	Varsalfung	86,0	0,000
0	Autoklay	78,0	0,004
2	Twitchallverlahre	n 98,8	0,01
2	Amoklav	80,0	0,01
8	Verselfung	77,5	0,94
	_		

Aus diesen Zahlen geht hervor, daß Glyzerin aus Waltranen be Qualität wenig Trimethylenglykol enthält, daß as vernachlänigt wa und seine Verarbeitung auf Dynamitetyserin giatt erfolgen kan

Man mußte sich nunmehr Gewißheit darüber verschaffen, we Mengen Trimethylengiykel in Glyserinen am Waltranen schloe Qualität enthalten sind. Zu diesem Zweck wurde am Waltran it die schlechteste Qualität sur Untersuchung ausgewählt. Di Special Waltran enthielt 56% freie Fettalure zwie eine ge Menge Stickstoffverhindungen Offenber hatten darin Zersotsungen si gefunden, die das Entstehem von Trimethylenglykel begünstig Ein Quantum dieses Tranes wurde im Autokaven gespalten und erhaltene (Hyszeinwasser sur Sirupkonsistens eingedampfis. Destiliation wurden 1500 g verwendet. Die Destillation wurde überhitstem Dampf unter vermindertem Druck vergenommen und Dämpfe wurden, wie im fabrikumäßigen Betrieb, in einer Reihe inftgakühlten Vorlagen verdichtet. Nachdem etwa 80% der Misch übergegangen waren, wurden die Destillate in den verschiede Vorlagen unterwicht.

	Mongo	Spez. Gew	Scheinb. Glyseringshalt	Cohelt an Trimethy glykol (berechn
			Pros.	Pros.
1 V	orlage 160	1,1918	H1,0	14
1.	, 60	1,0409	34,4	11
A	. 80	1,0011	_	

Aus diesen Zahlen ergibt sich, daß die Fraktionen Nr 1 und 2 c Mange Trinishylenglykol enthalten, die 1,0% des ursprüngliei Robglyserins entsprechen. Dieses Ergebnis gestattet den Schluß, c Robglyserine aus Waltranen schlechter Qualität verhältnismä große Mengen Trimethylenglykol enthalten und deshalb zur V arbeitung auf Dynamitglyserin nicht ohne weitere Verbehandligeeignet sind.

Auch nach den Untersuchungen eines deutschen Fachmanne der beauftragt war, den Unterschied in der Qualität von Hyse festuustellen, das aus Pflanzenöl und aus Waltran hergestellt wur kann, wie die Auslandsberichte des Kriegsansschusses für Öle schreib als sieher geben, das Waltrane von Durchschnittsqualität Hyse ergeben, das für Dynamitglyserin durchaus brauchbar ist. Die kleir Mongen von Stickstoff und von Trimethylenglykol, die das Glyso aus Waltran häufig enthalte, können für seine Wirksamksit nic in Betracht kommen und Glyserin aus Waltran sei für die H stellung von Nitroglyserin im allgemeinen verwendbar Nur sok Behglyserine von Fischölen, die einen hohen Stickstoffgahalt und v freie Futtaliuren enthalten, eignen sich nicht ohne Verbehandlung v Herstellung von Dynamitglyserin.

Nicht unwahrscheinlich ist, daß die häufigen Klagen über schleel Beschaffenheit des Glyserins aus Tran von dessen mangelhafter Ve

⁷ Selfum. Tig. 1918, S. 450

reinigung hearthren. De Tren von Schweielsture, wenn diese nicht gans verdinns ist, gebraunt wird, also Farbung, die nicht wieder an beseltigen ist, so empfishlt Bens') an dem Zweck Kochenk, Alaun oder schwefelseure Tonerde, mit denen des Ol durchsukochen ist, wobel die Eiweißeinste knagulieren. De Wasser und Tran häufig eine Handsion bilden, so empfiehlt Bons wie folgt su verfahren Der Tran wird mit offenem Dampf auf 80 bis 100° C erwirmt, der Dampi danach abgestellt, das Wasser soviel als möglich absituen gelassen und dann abgesogen. Hierauf wird das Bührsebläse oder die Druckluft angestellt und unter starkem Bühren 1 bis 2% vom Gewicht des Ols trockenes Sals oder trockener kristallisterter Alaun oder schwefelseure Tonerde über den Tran gestreut. Die Salte kongulieren die Eiweißetoffe und nehmen zuglasch das überschündige Wasser auf, so daß die Emulsionsbildung nach Möglichkeit vermieden wird. Tritt sie dennoch ein, so muß man seine Zuflucht sur Schwofel alure nehmen die man aber nur mit einer Stärke von 50° Be anwenden darf. Nachdem der Tran auf on 100° (orwikent ist, seint man unter fortwährendem Gang des Bührgebläses 301, Schweleininge von 50° Bé su, rührt damis eine Vierteletunde und läße dann abaltzen. Ist nach einer Stunde noch kein Wasser geschieden, was man am bosten an einer kleinen Probe erkonnen kann, die man in einem Standaylinder auf die Selte stellt, so gibt man ein weiteres Prozent Schwafeledure zu, wartet wieder einige Zeit und führt so fort, bis das Wasser sich aus der Emulaion ausscheidet. Ist dies geschehen. an last man elulge Stunden abeltzen und zieht dann das Wamer ab Der Tran wird unn durch indirekten Dampf auf en 80° f gebracht, das Bührgebläse in Tätigkeit greetzt und wie eben Alaun oder schwefelseure Tonorde darüber gestreut. Es bildet alch ein Schaum. der die Elweißstoffe enthält und abgeschönft werden muß. Sobald der Tran kolnen Schaum mehr ausstößt, las die Beinigung vollendet. und or brancht nur noch mit Wasser ausgewaschen zu werden

G Knigge") gibt noch aln anderes Shnliches Verfahren zur Vorreinigung für Trane bekannt. Ein großer Übelstand bei der Tran spaltung let, daß sich infolge von Ernulsionsbildung das Giverein wasser hänfig night absortion will. He kommt dies namentiich bei mangalhaft vorgereinigtem Tran vor, abor hiswellen auch trotz sorg filitigator Vorreinigung. Man hilfs sich de am besten in der Welse, daß man die Emulsion durch Zugeben von verdünnter Schwefelsbure trount and die Saure dann durch Kalk abstumpft, man darf aber von diesem nur soviel susetsen, daß ale gerade neutralisiert wird, nicht mehr Meist trennt sich dann die Emulsien glatt.

Werden die Trane unter 0° abgekühlt, so scheidet sich festes Fest ab. Dieses bildet abgepreßt den segenamten Waltalg oder Pischtala.

^{&#}x27;) Ubbelohde und Goldnehmids, Chamie u Technologie der Öle und , Bd 8, S. 17, Leipzig 1910. 9 Zeitzehr der deutzeh, Ol- u Friehrd. 1920, S. 818.

Minder bedeutend für die Technik als die oben erwähnten Trasorten sind die Trane von Flachen. Von letsteren werden gewöhnlinur die Lebern zur Tranberoitung benützt, besonders dienen dadie Lebern einiger Gadnarten, namentlich des Kabeljan (Gadmorrhua).

Die segenannten Fischtenne oder Ahfallitenne werden durch Aukochen von Fischabställen mit Wasser gewonnen. Der Tran, der sit dabet ausscheidet, wird abgeschöpft und zur Klärung in große Bottlei

arbracht.

Im Handel sicht man vor allom darauf, daß der Tran bei längere Lagern keinen trüben Bodonsatz hat, soloho Trano, bei denen die der Fall ist stehen weit niedriger im Proise.

Während die besseren Lebertrane in der Medisin Verwendum finden, dienen die geringeren Lebertrane, die Abfalltrane, die Robbei

trane vorwiegend Industriellen Zwecken.

Die meisten Trane verseifen sich leicht und geben gute Aubeuten, doch ist letztere nicht bei allen Tranen gielch. Die größt
Ansbeute gibt der Süducetran, ein Waltran (hauptelehlich vo
Balaena australis), er wird aber im Winter fest, so daß er sie
nur im Sommer gut zu Schmierseifen verarbeiten läßt. Er enthäl
siemlich viel Stearin, das schon bei 15°O auszukristallisieren beginn
(auch ebwas Walrat). Der dinnfilissige Archangeltran, ein Robben
tran, eignet sich dagegen auch zu Winterseifen. Der gewöhnlich
Heringstran und der Astrachantran (ebenfalls ein Heringstran
sind diekfünsig wie Südsectran und daher auch nur zu Sommer
seifen gut verwendbar Der Astrachantran hat einen urmartiges
Geruch, so daß er roh nicht versetten werden kann. Man kant
ihm diesen Geruch nehmen, wenn man ihn entweder auf 220° er
hitst oder nach Zusnes von Chlorkalk gelinde erwärnt.

Als Tran wird dieses Fott in der deutsches Seifenfabrikation heute nur wenig mehr verwendes, desodorisierter sehen häufiget und ausgiebiger als gehärtetes Fott unter verschiedenen Namon

wio Talgol, Taigib nat.

Schließlich sei noch ein Fettstoff tierischen Umprungs erwähnt, der zuweilen als Zusatzlett bei der Sessenfahrlichtion Verwendung findet, das Wollfett. Die durch Extraktion der Schafwelle mit flöchtigen Lösungsmisteln gewonnene fettertige Substans unterscheidet sich in chomischer Beziehung wesentlich von den gewähnlichen Fetten, da die in ihnen enthaltenen Fettstluren nicht an Gyzerin, sondern an Chelestorir, Isocholesterin und einwertige hochmolekulare Alkohole gebunden sind Sie enthält also kein Gyzerin und würde daher richtiger als "Wollwachs" beseichnet. Da die Emtettung der Wollsfür die Textilindustrie meist durch Waschung mit Seifenlösung erlogt, so enthält das aus den Beifenwässern durch Behandlung mit Mineralziure abgeschiedene Bohwollfett, wie es in den Handel kommit, unßer dem Fett der Wolle auch die Fettsturen der angewandten leife, ferner noch unsersetzte Seife, Schmubs- und Farbstoffe und minfig 40 bis 50°/. Wasser

Für die Glyseringewinnung kommt also das Wollfett nicht in ure, aber anch für die Selfenfahrikation ist es ziemlich werties, sich die darin enthaltenen Fettalurecholesterinester nicht im men Siedekessel, sondern nur bei Temperaturen über 100° U und Shiem Druck gans verseifen lassen. Das eigentliche Wollfett ist o, wenn es als Zumis bei Selfen dient, nicht verseift, sondern nur der Selfe vertellt.

b) Pflanzenfette.

Palmöl. Das Palmöl wird aus der Frucht verschiedener lmenarton, haupterschlich von Elasis guienensis und Elasis melanoos, durch Auspressen und Auskochen gewonnen. Die hauptsteh usion Bracumiaorio aind das westliche Afrika (Guinea) und Süderika (Guiana), aber auch aus der nordamerikanischen Union, von 1 Kanarlechen Inseln, Madetre und andern Orton wird Palmöl be-Das malste und beste Palmöl kommt von der westafrikachen Küste stidlich von Stroe in der Republik Liberts bis Osroon in der Bai von Benin

Die Frucht, die eine von einem öligen, faserigen Fielsche um sens dreikingsige Nuß bildet, enthält einen Stein und dieser um illest einen Kern, der ein sehr schönes, felnes Ol liefert. Leisteres rd jedoch in den Produktionaländern sohr solten, melat nur in rope durch Ampressen oder durch Extraktion mit Benzin gewonnen. i-t dieses das sogenannte Palmkernöl. Das eigentliche Palmöl ed ans dem öligen Floben, das die Nuß umgibt, gewonnen,

Das Palmol hat orangegoibe his rothranno Farbo, butterartige maistenz und, wonn es nicht ninzig geworden, was leicht geschieht, sen vellehensertigen nicht unangenehmen Geruch. Der Schmelsnkt des friechen Palmöls liegt nach den Bestimmungen von Payen s much denon von Boudet und Polouse bei ungeführ 27° C. des raig gewordene hat einen höheren Schmelspunkt, und sind Schmelsnkte bis zu 42,5°C beobachtet worden. Der Schmelspunkt der s Palmöl abgeschiedenen Fettsfuren schwankt zwischen 47 und C. der Ersterrungspunkt swischen 40 und 45° C. Die Verseifungsil des Palmöls semittelis Valents su 202 bis 201,5, die der abschiedenen Festialuren zu 206,5 bis 207,8 Die Jodnahl beirägt ch Habl 51.5

Das Palmöl besteht im wesentlichen aus Palmitin und Olein. hr charakturistisch für dieses Fets ist der große Gehalt an freien tissiuren, der schon in frischem Palmöl 19. beträgt, in gans om auf 100°/0 steigen kann. Wie außerordentlich ieleht sich das imől speltot, kann man darsos erschen, daß beim Bleichen im tringschen Apparat bei einer Temperatur von 60 bis 70° O die springlishe Festalure von 9,88°/, in 80 Stunden auf 16,06°/. og 1) l

⁷⁾ Selfens.-Zig. 1918, S. 687

Der gelbrote Farbetoff des Palmöls wird durch die Verseifun nicht serstört, so daß die ans rohem Palmöl gesottene Seife eit gelbe Farbe seigt. In der Stearinfabrikation wird bei Anwendu von saurer Verseifung und Destillation der Farbetoff serstört, nich aber bei Autoklaven und gewöhnlicher Kalkverseifung. Das Bleicht des Palmöls kann auf sehr verschiedene Weise bewirkt werden, der sind es hauptetichlich drei Wege, die zur Erreichung dieses Zweckseingeschlagen werden. Es sind dies Überhitzung, Wärme un Luft und ehemische Agenzien. Nicht alle Palmöls können m Erfolg gebielcht werden. Lagosöl und Old Calabar liefern guto R sultate, schmutzigrote Ole jedoch, wie Kongoöl, hat man bisher nich bleichen können.

Überhitzung, d. h. rasches Erhitzen auf 220 his 240°C is das einfachste Mittel den Farhstoff zu semtören. Zum Bleiche mit Wärme und Luft bedient man sich des Körtingsche Dampfatrahl und Luftsaugeapparats. Diese Bleiche hat vor den übrigen Palmölhleichen den Vorzug, daß bei ihr der Geruch de Öles nicht leidet. Für geringe Sorten ist sie nicht anwendbar ist diesen kann höchstens die ehemische Bleiche zum Ziele führer

Diese wird jetzt meist wie folgt ausgeführt

Das Palmöl wird sunschat geläutert, indem man es auf Wasse schmilist. Nach dem Absoisen der Unreinigkeiten schöpft man vor siehtig das klace Öl in einen Hohsbehälter und läßt es hier bis au 50°0 erkalten. Bei tüchtigem, anhaltendem Durchkrücken gibt ma auf 1000 kg Öl 50 kg Balsalure und 12 kg deppeltehremsaures Kaldas man suver in 34 kg kochendem Wasser gelöst hat, in das Ö Nachdem das letztere 10 bis 15 Minuten durchgearbeitet wurde, zeig es eine dunkle, schmutziggrane Farbe. Biswellen setzt man jetz noch einige Kilo Schwefelakure hinzu Das Krücken wird fortgesetz bis sich das Öl gans klar mit einem bläulichen Schein zeigt. Jetz hört man mit dem Krücken auf. Man gießt dann noch som Auwaschen mit Hilfe einer Gießkanne 60 bis 80 kg beißes Wasser übe das Öl, deckt den Holsbehälter gut zu und läßt bis sum anden Tage stehen, damit sich das Öl gut abseist.

Das durch chromesures Kali gebielehte Paimēl hat nicht selter einen Stich ins Grüne, well es etwas Chromoxyd enthält. Dies kam ihm durch längeres Kochen mit verdümter Sahasture entsogen und sein tadelles weißes Produkt hergestellt werden. Nach dem Kochen mit der verdümten Sahasture muß das Ol noch auf reinem Wasse

umgasahmahan werden

Das Palmöl kommt in sehr verschiedenen Sorten im Hande vor Das am meisten geschätzte ist das Lagosöl Es seigt ein tieforange, aber klare Farbe und ist da, wo es ungebleicht Anwendung findet, die wertvollste von allen im Handel verkommenden Sorten da eine schöne, klare Seife damit erzielt wird. Meist ist es soch ziemlich rein und hinterläßt wenig Satz und Unreinigkeiten. Hir weiterer Vorsug dieses Öles liegt derin, daß es weniger ranzig ist und daß an sehr heißen Tagen, wenn die Fässer durch längerer

Fransport gelitten haben, wohl etwas breitges Fett hersustritt, aber rein Ol abdießt, wie dies bei den geringeren Sorien Palmöl, namentich den sogenannten gereinigten Cameroons, der Fall ist. Der Hauptvorteil jedoch, den das Lagosöl gewährt, liegt darin, daß es sich sohr gut bleichen läßt, besser als alle andern Sorien. Wird es mit Hitse oder mit Luft und Licht gebleicht, so zeigt es sich im Vergisch zu allen anderen Sorien am hellsten, wird es mit chromsaurem Kall behandelt, so erfordert es die geringste Menge des Bleichmittels und liefert doch das schönste Produkt.

Dem Lagord significh nahe kommend und oft von diesem kaum su unterscheiden ist das Old Calabar Öl. His bleicht sich obenfalls gut, namentilish auf chemischem Wege, doch seigt sich bei ihm der Übeistand, daß der Gebalt an Wasser und Schmuts sehr verschieden unefalls. Unreiner und sehr ungleichmäßig in ihrem Verhalten beim Blaichen sind die Ole von Acors und Benin. Diese Ole warden bei uns meist nur zu dunkleren Kernseifen und Harskemseifen vorwendet, boi denen es weniger auf die helle Farbo als auf einen angenehmen Geruch ankonimi. Die geringsten und unreinsten Sorten, von denen wohl wenige in Deutschland direkt zur Selfenfahrikation verwoodet werden, wie das rohe Cameroon, Gaboon und Liberia werden meist in den Hafenplätzen umgeschnichen und als gereinigte Cameroons in den Handel gebracht. Diese Öle pflegen meist sehr ransig su sein und den Übelatand su haben, daß ale an heißen Sommertagen tranen, wodurch, namenthich bei langen Wassertransport nambalto Vorinste ontstabon. Trots three Bezalohnung sind tie Obrigene durchaus nicht innner schmutzfrei. Sie lassen sich bei weitem woniger gut bloichen als Lagos und ()|d (alabar, und os führt moist nur die chanische Bielche zum Ziel

Wio verschieden die Palmäle des Handels sind, orgibs auch folgende von H. Yesel de Schopper und A Geitel!) veröffentlichte Fabelle, die den Wasser, Schmutz- und Neutralfetigehalt einer großen Anzahl Palmöle, sowie den Kretz-rungspunkt der daraus gewonnenen Fottelluren seigt.

Yazno	Wasser	Schmute	Neutraliots	Brstazrunge- punks der Fettalare
Congo Salipond Addah Appam Winnobah Fernando-Po Braß New Culabar Niger Acters Benin	0,78—0,95 8,5—19,5 4,91 8,90 6,78 9,68 8,05 8,93 8,0 9,8—6,8	0,85—0,7 0,9—9,7 0,85 0,85 1,875 0,85 9,00 0,85 0,70 0,80 0,80	16 — 23 15 — 35 18 25 90 38 35,5 40 40 — 47 59 — 76 59 — 74	44,90 36,30 44,15 48,5 48,6 48,6 48,0 48,0 44,0

⁴⁾ Dingi, pol. J 548, 8, 295.

Hame	Wasser	Solom wise	None radios	Beniserung punkt de Fesialure
Ronny Or Brame Kamerun Oup Labon Kap Palmes Half Jack-Jack Lagos Loundo Old Oalabur Gold-Ooset Sharbo Gaboon	8,0—4,8 9,4—18,1 1,8—2,8 8,6—6,5 9,07 1,9—4,9 0,5—1,8 1,5—3,0 1,8—1,8 1,98 1,9—7,0 2,0—2,8	1,9—8,1 0,6—8,0 0,9—0,7 0,7—1,8 9,70 0,7—1,94 0,8—0,6 1,0—1,9 0,8—0,9 0,8—0,7	44—88,5 41—70 67—88 85—69 67 88—77 88—68 69—76 75—69 69—74 70—68	44,5 44,6 44,6 43,1 80,0—41,5 44,5 44,5 44,5 44,5 44,5

Bisconstein und Rosauer¹), die in einer Anschl Palmüle ve schiedener Herkunft Verschungszahl, Säurerahl, Jodsahl, sowie de Gehalt an freien Fettaluren, Neutraliett und Gysorin bestimmt habes fanden folgende Werte

Nazae	V.X.	J.E.	8.7.	Freis Foit altress	Nontral- fats %	Olymeric %
New Onlabar Popo Togo (Lome) Shaor(lume Liberia) Liberia (minder) Kamerun Lagos Pnam-Pesan Grand Banes Old Oslabar Congo Addis Salipond Sharbro Bestn	904,1 901,8 901,8 900,8 196,4 906,6 905,8 199,8 906,8 906,8 906,2 906,4 198,8	81,9 89,8 80,4 88,5 41,9 80,9 81,4 89,9 84,4 84,9 84,9 84,9 84,9 84,9 84	102,0 84,0 79,9 190,4 39,5 80,9 147,0 49,9 181,7 111,7 178,4 127,1 81,9	48,9 40,9 88,3 58,0 10,5 14,8 44,9 70,7 94,9 86,9 86,8 81,8 61,8	50,7 59,1 61,8 48,0 88,8 86,9 86,0 99,8 78,6 10,8 48,7 14,9 88,8	8,9 4,9 4,9 1,9 4,9 4,9

Von so verschiedener Beschaffenbeit auch das rohe Palmöl den Seifunfabriken sugeführt wird, in einem Punkte stimmen alle Sorten überein sie geben alle eine feste und angenehm riechende Seife, und der milde, veilohenartige Geruch bleibt auch in Verhindung mit andern Olon und Feiten, ja sogar Hars, siemlich wahrnehmber

Das Palmöl ist roh und gehleicht sehr leicht verseifber Ragibt schon mit schwacher Lange von 8° Bé einen siemlich dieken, sähen Seifenleim. In der Regel wird es mit einer Lange von 12 bis 15° Bé verseift und gibt damit, richtig ausgemben, einen siemlich schaumfreien, flotten Kern, der, wenn der Leim vollständig

⁷) Ubbelohde u. Goldsehmids, Chemie u. Teshnologie der Öle und Fesse, Bd. 2, S. 180, Leipzig 1920.

und gut abgerichtet war, bereits gans gestätigt ist. De das idl, wie schon erwähnt, meist siemilch ranzig ist, also freie sturen enthalts, so wird eine Ascherlauge von 15° Bé, die immer etwas kohlensaures Alkali enthälis, vollatändig ansgasotten entlich, wenn man gegen Hinde des Stedens die Lauge vorsichtig it und languem sieden 1886. Insbesondere geht mit direktem pf die Verseifung sehr resch und volletändig vonstatten, so daß der Kern fast vollkommen klar ausscheidet. He ist dies der Beweis, daß die Verseifung eine vollständige war

Das Palmāl sibt infolgs seines großen Gehaltes an Palmitin e aine gut und nachhaltig schliumende Selfe, die trots des hoben rergehalts, den es auch als Kernseifo gebunden hält, fest ist. kg reines Öl geben 169 bis 165 kg frische geschilfene Kornseife

on 155 kg strotely eingesottene.

Talg und Palmöl waren in den 60or Jahren des vorigen Jahrlerts die Hamptlette für die Stearinfabrikation. Ersterer wurde degend von den Fabriken, die im Autoklaven verselften, leisteres testchilch von den Fabriken die auf saure Verseifung und illation eingerichtet waren, verarbeitet.

Kekesől Das Kokosől ist das aus dem succet milehigen, apläter delkernartigen Inhalt der Kokomüsse, der Früchte der Kokosie (Cocce nucliers), durch Anskochen oder Auspressen gewonnene

Die in der Kokosmiß vor ihrer Raife befindliche wasscrholle. cho Flüssigkeit, die sogsmannte Kokosmilch verschwindet bei Reife allmählich, indem aus ihr ein weicher, oßbarer Kern wird, splitter sehr hars, fast homartig wird Diese Samenkerne, Kopra amt, enthalten 60 bis 70° n Fett. Man unterscheidet sie als dried" (an der Sonne getrocknet) und "kiludried" (auf der Darre xekmet).

Das Kokosöl has frisch eine schöne, weiße Farbe, einen milden hmack und einen eigentümlichen, nicht unangenehmen Geruch ried abor leicht rangig und nimmt dann einen etwas unangegen, stechenden Geruch und kreimenden Goschmack an. Der nelexpunkt dos gaus frischen Öles soll bei 30°C liegen; das gealiobe Ceylon- und Coohinol des Handels zeigt einen Behmelsrt von ungefähr 24° C.

Das Kokoedi enthalt hamptsächlich die Glyseride der Laurin, istin, Paimitin und Kapryleänro. Ferner sind geringe Mengon

ron und Kaprinsture nachgowiesen.

Des Kokosől besitzt unter allen bis jetzt untersuchten Fetten böchste Versoffungssahl, durch die es von allen andern Fetten, Ansnahmo des Palmicerools, das ihm in dieser Besichung am esten steht, leicht unterschieden werden kann. Der Grund hierfür in seinem Gebalt an Laurostearin, Myristin und Kaprylin su en. Valenta untersuchte verschiedene Kokosöle auf ihre Veringmahl und fand Zahlen von 257,8 bis 268,4. — Die Jodsahl Kokosols ermittelte Hübl zu 8,9, die Jodachl der abgeschiedenen sturen Demaki und Morawaki zu 8,89 bis 8,79 Der Schmelspunkt der abgeschiedenen Fettsturen beträgt 24,5 bis 250 (,

Enterungspunkt 19 bls 20,5° C.

Das Kokostil seigt infolge seines hohen Gehaltes an Laurostos bei der Verseifung ein von den meisten übrigen Fetten abwolchen: Verhalten es verlangt starke Steende Langer und bildet Seifen, sich nur schwer aussisten lassen. Die durch Aussissen gewonnen Komzeifen sind hart und spröde und haben sehr geringen Wass gehalt. Das Kokosől Hillt sloh such surf sbeensmitem kalton We verneifen, d.h. es kann bei einer Temperatur, die wenig fiber d seines Schmelspunktes liegt, durch Hinrühren stacker Ataleugen Seile übergeführt werden. Die Seifen aus Kokosol haben die Rigo schaft, sine große Mengo Wasser aufzunehmen, ohne an Fostigke und Anschen zu verlieren. Sie sind ferner leicht füslich in Wass und schäumen dabei stark, doch ist der Schaum bei weitem niel so nanhhaltig wie der von Talguetten. Selfen aus reinem Kokos haben ferner, auch wenn kein Überschuß an Alkali vorliegt, die m angenehme Eigenschaft, daß sie bei empfindlicher Haut brennen un Rote ersougen, auch neigen sie sehr sum Ransigwerden und werde dann übelrischend und unanselmlich.

Im Handel kommen bei uns hauptstichlich drei Sorten Kokost vor Oochinöl, Ocylonöl und Kopraöl (auch Harburger ode hagdeburger Kokosöl genaant). Von diesen ist des Cochinöl da beste und das reinste in der Farbe. Zum Verseifen auf kalter Wege ist es am geeignetaten, es ist aber nur dann dass gut, wenn es nicht zu alt ist. Bei altem Öl, das schon einen ziemlichen Grav von Ranzidität hat, tribt, wonn es mit der sterken Lange smammen gerührt wird, ein au schnelles Diekwerden der Masse ein, auch zeigsteh dann leicht Körnerbildung in der Seife. Das Ceylonöl ist gewähnlich ziemlich ranzig, wenn es zu uns kommt, auch haber diese Seifen den Fehler, daß ale nicht rein weiß sind, sondern ins graue fallen. Das Kopraöl ist meist sehr wenig ranzig und deshalh auf kalten Wege gut verseifbar, es liefert aber ebenfalls nicht rein weiße Seifen und ist deshalb nicht zur Fahrikation von Tollettereifen geeignet.

Für die Stearinfabrikation ist das Kokosči wegen seines geringen Gehaltes an Glyxeriden der hübern Fettelluren ungesignet, da zogen ist es wegen seines hohen Gehaltes an Glyxerin, der 13,5%, istriigt, was 15%, Glyserin von 28° Bé entspricht, für die Glyxerin abrikation sehr gesignet. Da es meist sehr rein in den Handel commt, so genügt zur Vorreinigung für die Spaltung ein einfaches kuswaschen mit verditnuter Schwefelsture, wie es beim Taig be-

ohrleben ist1).

Palmkernöl Das Palmkernöl, von den Salfensiedern gewöhn oh kurz "Kernöl" gemannt, wird, wie sohen erwähnt, nicht in den roduktionsländern, sondorn in Europe teils durch Auspressen, teils urch Extraktion gewonnen.

¹⁾ Vgl. 8. 60.

Nach Europa kommen jeus die schon von der Stolnschale beeiten Karne. Der Olgehalt der Kerne ist sehr verschieden. Meist hwanks er swischen 85 und 50%, doch sollen Korne vorkommen, e 60%, und darüber enthalten.

Palmkernől schmiks bei 25 bis 26 C, bei altem, ransigem Öl igt der Schmebspunkt stwas höher, der Schmebspunkt der darans sgeschiedenen Fettsäuren liegt nach Valenta bei 25 bis 28,5 °C. s ist ausgemichnet durch seine hohe Verseifungswahl worin es m Kokosől am nächsten steht, sie beträgt nach Bestimmungen m Valenta für das Fett 247,6 und für die abgeschiedenen Fetturen 165,8. Durch Bestimmung der Verseifungmahl lassen sich hr leicht Palmölfettsäuren von Palmkernölfettsäuren unterscheiden. ie Jodsahl des Palmkarnöls wurde von Hübl ermittelt zu 18,4 bis 1,6, die der abgeschiedenen Festellure von Demaki und Morawaki ı 12.07

Das Palmkernel hat eine ähnliche chemische Zusammensetzung le das Kokosol. Nach G D Bladon') enthält es 3º/, Kapron ure, 5 % Kaprylature, 6 % Kaprinsture, 55 % Laurinsture, 1 Myristinesure, 7 / Palmitinesure and 4 / Stearinesure.

Das Palmkernel verhält sich bei der Verseifung ähnlich dem okonol, was unsweifelhaft selmon Grund hat in dem bohon Gehalt 1 Laurostearin der beide Fette charakteriziers doch ist das Verulten der beiden Feste nicht vollkommen gleich. Palmkorgel vorngt obenfalls starke, atzende Langen, aber nicht so starke wie das okosöl. Während Palmkornöl sich am leichtesten mit einer Anngalauge von 26 bls 80° Be verhindet und die Verhindung um so hworer erfolgt, je welter man über diese Grade hinsusgeht, vorndet sich Kokosöl noch leicht mit welt stärkerer Lauge. In ihrem erhalten an Bak sind die Setten aus den beiden Fetten sich auch ir thallch, nicht gleich. Die Seifen aus Palmkornöl lassen sich senfalls schwer ansselsen, clock night so schwer wie die Beifen aus okozol. Withrend bei lotstoren Setten eine Vermehrung bis 1900% usbeute durch Salawamer rocht gut mögtlich ist und noch eine feste sife erhalton wird, ist bei Setten aus Palmkernel eine Vermehrung arch Sehrwamer hochstone and 600 bis 700% moglich.

Für die Stearinfabrikation ist das Palmkornöl obonso unbrauch u wie das Kokosol, aber ebense geeignes für die Glyserinfahri stion wie dieses. Der Glyzeringehalt beträgt 18%, was 14,7%, on 28 Bé enteprieht. He kommt ebenso wie das Kokosol melet she rein in den Handel und zu seiner Vorreinigung für die Spaling gentigt ebenfalls oin otnfaches Auswaschen mit verdünnter ah watakatura.

Dikatett. Das Dikafots wird ses den Mandeln von Irvingia abonemals, otnem an der Westichste von Afrika heimischen Baume, swonnen. His ist frisch rein weiß, von mildem, kaksolindichem

¹⁾ Analysi 30, Mr 455; Chem. Revue 1914, S. St.

Geroch and Goschmack, wird aber nach längerem Lingen gells us rausig. In actimitate bei 30 bis 35°C, anthält nach R Millian 18,58°/a Laurinature, 55%°/a Myristinature, 10,88°/a Olsture us 18,05°/a Glyserin, es ist sahr laicht verseifbar. Die Verseifungssa beträgt 244,5, die Jodachi 80,9 bis 31,8

Chinesischer Tulg Der chinesische Talg, auch vegetab lisoher Talg, Pilanzentalg und Stillingiatalg genannt, wir aus den Früchten von Stillingia sehifers, dem in China betmische Talgbaum, gewonnen. Die Frucht ist eine ungeführ haselnufigroß schwarze Kapsel, die drei Samen hat. Die Schale der lotsteren is mit einer dieken, harten, telgartigen Schloht übersogen, währund de Samankorn ein Attaclges Fett enthält. Die Gewinnung des Fette erfolgt in sweisriel Weise. Man behandelt entweder die von de Hillse betreiten Samen sunichst mit Wasserdampf, wobei der Tal anssolutibit (ungeführ 90 bis 80°/, vom Gewicht der Samen), m kocht nach erfolgter Zerkleinerung noch weiter mit Wasser aus, ur anch das Ol su gewinnen, oder man serkleiners gleich die noch mi der Tukmehicht bedeckten Samen und kocht Pett und Ol strammer mits Wasser aus. Das nach den ersten Methoden erhaltene Fott is weiß oder grünlichweiß, geruchles, siemlich bart, schmilts bei 40 bl 44.5 0 und besteht hauptstichlich aus Palmittin. Das nach den sweiten Verfahren gewonnene Fest bildet eine welfliche oder gran weiße, schwach rischende Masse, die beim Liegen gelb his braur wird, schwach soner reagters und bei ungefähr 85° C ersterri,

Der Stillingtstelg soll in England schon seit längerer Zeit ir der Kersen und Seifenfahrlichtelen Verwendung finden. Nach Mittellung von L. Borchert ist der vegetabilische Talg hinschiller seiner Härte und Anaglebigkeit den besten Talgsorten zuszushlen Er versiedet sich wie das bestet tierische Fett und ergibt sehr harte Seifen, die in bezug auf Waschfährigkeit und sparsamen Verbrauck an die Stearinseifen erinnern. Nach C. Dirks empfiehlt es sich, den ahinesischen Talg vor seiner Versrbeitung zu läutern, da er infolge seiner primitiven Gewinnungsart viel Schmutstelle enthälls. Die Anabeute beträgt aus leisterem Grunde auch nur es. 1437/s.

Uber den Wert dieses Fettes für die Stearinfahrikation schreibt B. Lach") "Aus diesem Bett allein ein besonders brauchbares Produkt zu gewinnen, wird wohl nie gelingen. Der vegetabilische Talg, in der Hauptmenge ein Tripalmitin, verseift sich mit Kalk unter Hochdruck zwar recht schön, doch sind die erhaltenen Wannelmassen unanschnlich und lassen alch nicht pressen. Die Prefitcher verschmieren sich, platesm, und wenn es gelingt, feste Fettelluren zu erhalten, so sind und bleiben sie gran, treits aller Wischerel. Micht wiel bemere Besultate erhält man, wenn man die derart gewomenen Fettelluren der Destillation unterwirft. Das Destillat ist swar von schönerem Anschen, jedoch wetch, hiet sich nicht pressen und kann

^{&#}x27;) Le Bourre de Dike, Marsalle 1908.

[&]quot;) Obers. Sig. 1886, S. 941; Bulfunfabrikans 1885, S. 296.

r als Zusais verwendet werden. Anders gestalten sich jedoch die chilinisse, wenn man den vegetabilischen Talg als Zusets bei der zarbeitung anderer Talge bentitet. Hierbei wirkt er fast wie ein obtalg. Knochenfett, sur Hälfte mit vegetabilischem Talge gescht, gibt eine schöne Predmasse, die sich leicht pressen 1866 und, r Destillation unterworken, ein gut profiberes Destillat Hefert. Der vegerillische Talg Hafert, für sich verarbeitet, 10°/, Glyssein von 28° Bé.

Bei der Untersuchung des vogetabilischen Talges seigt sich, wie deutende Verenhiedenheiten an der Ware sutage treten. Die Fettre tropfs meist bel 55° C ab, dooh steigt bei hellgelber Ware die mperatur his nahesu 60° C, und bei grimem Talge sinkt sie bis

O hereb

Erwithnenswert ist nooh der Umstand, daß das auf oben an Tihrte Weise erhaltene Stearin von geringerem specifischen Geihte ist, so daß die Kersen darum größer gehalten werden mitsen."

Bhombutter Die Sheabutter, auch Galambutter genannt rd aus dem Samen einer Bassisart, eines Baumes, der sur Familie Sapotaccan gehört, in Indian und an der Wortküste Afrikas vonnen. Es sind mehrere Species der Gestung Bassia, die Fett ern, doch sind sie noch nicht genan ermittelt. Die Galam, wah , Choorie und Phalawarabutter, des Illipo Djave d Noungon of sind nach Wiesner') similar Bassisfott.

Die Sheebutter hat boi gewöhnlicher Temperatur Butterkonsi ns, let granweiß oder grünlichweiß, von einer eigentlimlich zähen brigen Beschaffenheit, abnilch einem Gemisch von Fett und Teritin, und besitzt einen eigentümlichen aromatischen Geruch. Sie a sich sohr lange ohne ransig su worden, und wird deshalb von i Klingeborenen als Spelsefett sohr geschätzt. Der Schmolspunkt Sheabuttor wird significh verschieden angegeben. Thomson 1 Wood landen, daß das Fett bei 85° C erweicht und bei 48,5°

milst. Chateau gibt den Schmelspunkt mit 29 an.

A. O. Oudomans jr ") fand, daß die Sheebutter bei der Verlung oin Gernisch aus einer festen Fettsäure von 59 0 Schmelz akt and einer filmigen gibt, die erstere wurde als Stearinsfure stimmt. Das in der Sheabutter enthaltene flüssige Fett ist nach louse und Boudet") Olsin. Die Angabe, daß die feste Festree Stearinshure ist, wurde später von H. L. Buff') bestätigt. Pfaff*) fand später, daß die Sheabytter anßer Stearin und Olein, die h wie 7 8 vorhalten, auch noch 8,5 %. Wache enthält und von daher e klobrige Beschaffenheit stammt. Durch Behandeln mit 2º/, kon defector Schwefelelure bei 160 his 170° U und nachfolgendes stillieren mit überhitstem Wasserdampf gewann er ans der Sheastor oin sohwach gelblich gefärbtes Fettelluregemisch von 56° C

Die Bohatoffe des Pfennenreiche, Leipzig 1878, fl. \$11
 Journ. L. prakt, Chamie 80, fl. \$15.
 Ann. d. Pfenn. 50, fl. 48.

⁷ Inauguraldisestation, Gestingen 1868, S. 17 7 M. Woshenschn, f. d. Ol- und Festied. 1878, S. 76.

Schmelspunkt und durch Abpressen eine blendend weille Fottsätt von 66° C Schmelspunkt. Durch Behandeln mit konsentriert Schwefeleitere und nachfolgende Destillation wurden Fottsäteren ohalten von 52 bis 54° C Schmelspunkt, die jedoch ein öliges A sehen haben, und durch Pressen daract ein Stearin von über 60° Schmelspunkt geben. Dieses letstere bildet trots solnes hohe Schmelspunktes eine weiche, zerreibliche Masse, die rein zur Kersen fahrfleation nicht verwendet werden kann, aber im hohen Gracie die Rigenschaft bestist, sich beim firkalten zusammensusiehen. Infolgsener schwammigen Beschaffenheit hält dieses Stearin auch in d. Warmpresse die fürbenden Beschaffenheits zurück und läßt zich dalu-

nur schwer reinigen.

Über die Branchbackeit der Shesbutter zur Soffenfahrikatie gahen die Ansichten weit auseinander Während Semilor de fi sehr geeignes so dem Zweck hills und meint, daß sie vor de Palmal den Vorang bet, daß de nicht gebleicht zu worden brauch schreibt Lewkowitzshi), daß ihr großer Gehalt an unverseifbare Substans thre ausgedehnte Verwendung in der Seifenfahrikation vo hinders. Nach C. Dirks | kann sie nur als Zusaisfait vorwersch werden. Für eich allein versotten, verbindet sie sich am besten m einer 10- his 12 gridigen Lauge und gibt damit, wenn leicht abge richtet, einen ziemlich klaren Leim. Der Verband ist aber nur ei sehr loser, indem schon eine verhältztismäßig geringe Mohrangal von Lauge genügt, um ihn sofort auseinenderstreißen. Der abgemisor Keen siedet im Kessel siemilich grützig, es fehlen die in sich gr achlomenen Kernktumpen, die man bei den Seifenkernen andere Feste zu finden gewohnt ist. Am besten versiedet man die Shoe butter meanmen mit Palmkerool, hier kom man his su cincu Drittel des gesamten Festansaines verwenden.

Will man Sheabutter sur weißen Wachskernsolfe verwunden. A darf man nicht den Fettansats aus Sheabutter und Palmkurnöl slief nehmen, sondern muß, um die sich in der Setfe geliend machend Bröckligkeit der Sheabutter su vermindern, ein Pott mitversriedter das Geschmeidigkeit in die Setfe bringt, sehr gut eignet sich hierzu Brdunßöl oder helles Kammfett. Bestände der Pottansats z. B au 50 % Palmkeenöl, 50 % Sheabutter und 20 % Kammfett, so würder die leisteren beiden Fette mit einer 18 grädigen Lauge versusiertes sein. Um sehen hier einen haltbareren Verband zu erzielen, in es zweckmäßig, cs. 10 % Palmkernöl mit versusieden. Der Lein kann jetzt auf ziemlich kräftigen Stich abgerichtet werden, sodant wird his sum Ablanten der klaren Lauge ausgemisen. Nach einiger Stunden Buhe wird der abgeschate Leimkern auf Absnatronlauge von 26 bis 28° Bé gegeben und sohaumfrei klar gesotten, um nach her mit den fahlenden 40 % Palmkernöl verbunden su werden. Das weitere Sieden erfolgt in bekannter Weise, nur beim Kürzen der

Obemie und Analyse der Fette, Öle und Wackse, 9 Bd., 8. 201, Braunschweig 1908.
 Settenfahrflant 1904. S. 184.

ife muß darauf geschiet werden, daß de nicht zu stark getrennt rd. Man enterimms hierbei sweckmäßig in einem Handschönder oben, um zu beobachten, ob der Lehm noch etwas minnt. Soweit ri die Seife nicht getrennt werden, daß das Spinnen gans aufnürt, al sich die Seife sonst schlocht absetzt. Überhaupt ist es bei der warbeitung von Sheebuiter in der angegebenen Menge von Vorl, die Beifen im Kessel absetzen zu lamen. Bie setzen sich bei r vorhandenen Kesselwärme besser und reiner ab als in der Form. ch wenn leistere noch so dicht mit Matrataen und Decken umngen ist. Ist man einmal mit der Kürsung zu weit gegangen, so igen solohe in der Form abgesetzte Seifen oft Langenstiche. Ferner seldes sich der Leim oft so schlecht ans, daß die ganze untere titte wieder in den Kessel strückwandern muß Wenn die Seife Kessel, um ein gutes Absotzen zu erzielen, sohön warm verpackt rd und nach einer Kemelruhe von 94 bis 80 Stunden in die mit stratzen umbüllte Form gelangt, so bildet sie auch jetzt noch 10non Silborgians.

Gut verwendber ist die Sheebutter summinen mit Palmkernel Harsharnseifen bei einem Harsmustse bis zu 25 % und liefere l mohgemißer Behandlung gut verkäufliche Selfen, dagegon ist sie allen Seifen, die nachträglich gefüllt werden sollen, wegen ihrer ir geringen Bindekraft nur mit außerster Vorsicht zu verwenden.

Nach Dirks ergibt Sheabutter 186 % Amsbeute. Erwähnenswert

the großer Gehalt an unverseifbaren Stoffen

Illipedi und Barsindi. Nach Lewkowitschi) ist das Illipedi th Mahwahutter genanni, das Fest aus den Samen von Banda Ifolia, während die Samen von Bassia longifolia das Bassia l er die Mowrahhutter Hofern. Das Illipedi ist gelb im genuclsenen Zustande variiert die Farbe von gelb bis orange. Das asiaci let im frischen /ustende obenfalls golb, wird aber an der to leight goblejoht. He hat einen bitteren, aromatischen Geschmack d einen charakteristischen Geruch, der an Kaksobohnen erinnert,

Die im Handel erhältliche Mowrahbutter ist nach Lewko tach ein Genusch von Mahwabutter und Mowrahbutter, als soll in tion Mongon and Indien nach England und Frankreich eingeführt rden und dort in der Kerson- und Seifenfahrlikation Verwundung doa

Dirka", hat man mit dom Bassisol in der Settenrikation schlochte Erfahrungen gemacht. Wenn die Selfen auch ht so sprode wie die aus Sheabutter gefartigten ausfallen, so sind doch in Festigkett und Haltbarkett night als tedellos su beahnen. Will man Bassisal su weißen Kernseifen verarbeiten, so iß es vorgesotten worden, da es gans bedeutende Mengen Pflansendeim und andere Unreinigkeiten authält. Verarbeitet man größere ngen Bassiaël zu abgesetzten Kernacifen, so kann die Ansscheidung

¹⁾ Chem. Technologie der Fette, Öle und Washes, 2, Bd. S. 275 u. 277 maskwaig 1905.

⁹ Settentabrikani 1904, S. 949.

von pflanslichen Verunreinigungen so stark sein, daß Kessalwandung und Kesselboden mit einem dunkelgrünen, sähen, udeht verseifbas Belag überzogen werden. Dieser Belag ist, wenn erkaltet, von ein solchen Zähigkeit, daß eit nur mit Mühe von den Kesselwänden einem werden kann. Man muß bei Bassisch 15°/, Unreinigkeit rechnen, und soll seine Verseifung Vorteil gewähren, so nuß es abeim Hinkauf um 20°/, billiger als Palmkernöl stellen. Zu Kesseifen, die nachträglich gefüllt werden sollen, ist es mit Vorsicht verwenden, da es zu viel fromde Stoffe in die Seife bringt, die e Haltbarkeit des Verbandes beeinfinssen,

Nach G Knigge¹) gehört die Mowrehbutter zu den fost Fetten der Ölskuregruppe. Der Schmelspunkt wird stets verschied angegeben, von 26 bis 42° C. Diese starke Schwankung erklisieh wahrscheinlich aus dem verschieden heben Gehalt an frei Fettelluren. Ebenso ist es mit dem Erstarrungspunkt, der swisch 17 und 86° C liegt. Die Jodsahl liegt swischen 50 und 60 D neutrale Fett enthält 10°/0 Glyserin. Die Fettelluren haben ein Titer von 40° C und eine Venseifungssahl von 208 Das Fett wastit sich am besten mit Laugen von 20° Bé, die daram begestellten flotfen bestisen aber keine große Schaumkraft.

Die van der Mowrahbuister abfallenden Fette zeigen eine gro Verseifbarkeit, sind aber zur Seifenfahrlikation nicht zu empfehle da sie auch in geringen Mengen (ca. 10°/, vom Fettanasis) der Sei einen unangenehmen, lodorartigen Gerneh ertellen. Das gereinig neutrale Öl kann in nicht zu großen Mengen zu allen Hamheliseif verwendet werden.

Im frischen Zustande ist die Mowrahbuiter graugelb, sie wisher an der Luft gebieicht. Das im Handel vorkommende Öl er hält beträchtliche Mengen treier Fettsäuren, deren Krystelle si unter dem Mikroskop orkennen lassen. So fand Nördlingen einer Probe 18,54.9, freie Fettsäuren, und Proben, die im Labratorium von Lewkowitsch untersucht wurden, enthiciten 17,2 b 30.0, Der Hauptbestandteil der freien Fettsäuren in der Mowrabuiter ist Palmitinskure.

Pineytalg Der Pineytalg, auch Pflanzentalg, Malabatalg und Veteriafett genannt, wird aus den Samen der Veterindies L., eines in Ostindien heimischen Baumen, die unter du Namen "Butterbohnen" seit einiger Zeit über Marseille und Trie und früher auch schon aus Singapore über London in den Handekamen, gewonnen. Sie enthalten in lutttrockensun Zustande 48,31° eines grünlichgelben, im Lichte sich rasch bleichenden festen Fette das sich durch einen eigenstümlichen, angenehmen, schwach bekam schen Geruch aussolchnet. Fett, das sich Er v Höhnel und J l Wolfbauer") selbst aus dem Samen des Handels dargestellt haster zeigte einen Schmekspunkt von 42°C, während anderweitig ange

¹⁾ Bottenfahrliaut 1914, 8, 465.

[&]quot;) Dingi, pol. Journ. 250, S. 836, — Seifenfabelkans 1884, S. 281

seben wird, daß os bei 86,5°C schmilts und bei 80,5°C erstarrt. Das Vateriafett ist sehr leicht verseifner Zur volletändigen Vereifung von 1 g Fett sind 191,9 mg Kalihydras erforderlich. Dabei cheiden sich 8,4°/, Glyserin aus. Die aus den Verseifungsprocinkton begeschiedenen Feststäuren schmekten bei 56,6°C und orstarren bei 4,8°C, sie sind ein Gemenge von Ölsture mit festen Feststäuren, etstere schmekten bei 68,8°C und betragen 60°/, vom Gewicht ist pedoch reineswegs ein hoher Härtograd verknüpft das hervorragend kritallinische Produkt ist vielmehr weich und leicht serreihlich.

Nach C. Dirks¹) vorseift sich der Pflanzentalg, allein verotten, mit einer Lange von 12° Bé zu einem klaren Leim, und es ozultiert darams beim Aussalzen ein schöner, geschlossener Korn en 142°; Ausbeute. Sehr gut eignet sich das Fett zu sämtlichen Harskornseifen. Wenn die hellen Oranienburger Seifen auch niangs etwas von der grünen Färbung des Fettes angenommen isben, so bleichen sie doch bald zur Zufriedenheit nach. Zu Seifen nit weißem Grunde eignet sich der Pflanzentalg seiner grünen Farbe vegen nicht dagegen seigt er sich gegen Aufnahme von Füllungen icht ablehnend.

Olivenöl. Das Olivenöl ist unter allen Ölen das am längsten sekannte. Schon im Pentateuch geschicht seiner Erwähnung Die Kultur des Ölbeumes wird in den Mittelmeerländern in Spanlen, fortugal Südfrankreich, Italien, Istrien, Dulmatien, Griechenland, an ler marekkanischen Küste ferner in der Krim und in Palästina berieben. Seit einigen Jahrhunderten findet man Ölbeumpilansungen uch in Amerika, besonders in Peru, wo stantliche Olivenhalne selbst misteriien Boden der Küstengegenden auxutreffen sind und in ielen Gegenden Mexikos.

Das ältere Vorfahren der Ölgewinnung aus Oliven bestaud meist larin, daß man aus den besten Früchten durch kalte Pressung bisch tens 10 bis 15°/₀ Öl gewann und dies als feinstes Speiseöl unter im Namen "Jungfernöl" in den Handel brachte. Die bil der exten Pressung verbiebenden Knehen wurden in kaltem Wasser gezeicht und dann einer abermaligen Pressung unterworfen, webei nan ein geringeres Speiseöl gewann. Die Kuchen von der zweiten Pressung wurden mit heißem Wasser behandelt und gaben bei der Iriten Pressung Öl, das nur zu technischen Zwecken Verwendung inden kennte. Die Bückstände dieser Pressung, in Italien "Sanza" ensant, enthalten oft noch 8°/₀ und mehr Öl, das durch fixtrak ion mit Schwefelkehlenstoff gewannen werden kann.

Ofter verfuhr man auch in der Weise, daß man die Oliven, in faufen zusammengeschüttet, einer kurzen Selbetgärung überließ und odann stark abprosto. Bei dieser Gärung gelangen die Zellen aus lem gegenzeitigen Verbande, und das Öl 1888 sich infolgedessen welt rellständiger gewinnen. Es wird hierbei auch der Kern der Olive

¹⁾ Helfenfahrikant 1904, H. 250.

seedrückt und auch demen Ol nutuber gemacht. Die Bückstär von dieser Pressung enthielien noch Ol. Sie wurden unter öffer Bernrengen mit heißem Wasser swiechen Mühleteinen auf der generaten Nachmühle (recense oder ressence) gemahlen und dann olu Beeken gehracht, durch das ein Strom von kaltern Wasser fl Hier wurde techtig umgerührt und hierauf das Game sich sol überlassen. Der größte Teil des in den Rückständen enthalter Oles trat an die Oberfläche, floß aus dom ersten Bassin in sweltes und drittes, settle dabel die Kern- und Schleimteile ab u wurde schließlich abgeschöpft. Das auf diese Weise gewonnene führte den Namen Nachmühlenöl (hulle de remence). Die Waswasser und Reckstände von dieser Operation ließ man in Bass (cofers) gelangen, die so groß waren, daß sie alles während oh Kampagne verbrauchte Wasser aufnehmen konnten. Hier schi sich nach monatelanger Ruhe das sogenannte Höllenöl (hu d'enfer ab

Heute wird in den meisten Olivenöl produzierenden Lände rationeller verfahren. Man hat zum Zerkleinern der Olive Quotes maschinen, die so reguliert werden können, daß entweder nur der Früchte serquetecht wird, oder auch bei Engerstelln die Körner mit serkleinert werden. Der Olivenbrei wird dann, wo er zu naß ist, mit Stroh gemischt, oder, wenn er zu trocken i mit Wasser angefouchtet und hierauf dem Drucks einer hydrallschen Presse unterworfen. Diese Pressen alnd häufig so eing richtet, daß die Masse darin, ohne sie erst herausumehmen, auf wärmit werden kann. Indem man enst schwächeren und dann stikeren Druck gibt und schließlich unter Erwärmen preßt, ochsit mabteilungsweise die verschiedenen Sorten Öle und kann in einer ut derzeiben Presse die Ölabscheidung so weit trefben, als es überhau

ohne Extraktion möglich ist.

Die durch Pressen gewonnenen Öle sind verschieden in ihr Qualitäts je nach der Beschaffenheit der verarbeiteten Früch femer ob kalt oder warm gepreßt und ob beim Kaltpressen gering

oder starker Drock gegeben wurde.

Das reine Olivenol ist von heligelber bis grünlichgelber Farlund mildem, angenehmem Geschmack. He löst sich sehr wenig Weingeist, aber schon in 1½, bis 3½, Tellen Äther und in 8 Telle Emigäther Die kaligepresten Ole emihalten bis 70%, Hyseride dölsture mit wenigen Prosenten der Linnleituren. Das feste Fott beseht aus Palmitin und geringen Mengen Arachin. Das Unvorsolfbes im Olivenol ist Phytosterin. Die heligepresten Öle sind reicher a Palmitin. Das spezifische Gewicht der kalt gepresten Öle schwani bei 15°C swischen 0,915 und 0,918, während das spezifische Gewich der helß gepresten Öle bis auf 0,926 steigt. Letziere setzen oft schu bei 10°C körnige Ausscholdungen ab und erstarren bei 0°, währen ganz feine, kalt gepreste Ole suweilen enst bei 2° C anfangen sie zu trüben und bei — 6°C das Palmitin ausscheiden. Die aus der Olivenol abgeschiedenen festen Säuren schmelsen bei 28 bis 26°

ind emiseren bei 21 his 22°C. Die Verseifungsschi des Olivenöis it 191 bis 192, die Jodsahl 81,8 bis 84,6, die Jodsahl der abjeschiedenen Fettsituren 86,1 Der Gyzeringehalt beträgt 10°/, Die besseren Olivenöis werden hänfig verfälscht, namentlich mit lessmöl und Baumwollssatöl. Das beste Mittel zur Erkennung einen Olivenöls ist die Jodsahl, da fast alle zur Verfälschung ge-

ranchten Öle höhere Jodsahlen seiren.

Zur Seifenfahrikation dienen hauptsächlich die Setzöle und die lufurdie, nur aus diesen lassen sich harte Riegelseifen herstellen, rührend die flüssigen öle, anßer mit Zusätzen von Kokosöl und ndern harten Fetten, nur zu Schmierseifen versrbeitet werden finnen. Die Olivenölseifen vertragen, obenso wie die Talgseifen, zenig Salz, schon mit 5 bis 8°/, des letzteren lassen sie sich aussten. In ihrem Verhalten bei der Verseifung zeigen Stable und nifurdie insefern einen wesentlichen Unterschied, als erstere zur linkeitung der Verseifung einer schwachen Lauge bedürfen, letztere ich mit jeder ihnen gebotenen Lauge verseifen.

Sulfuről. Von den Olivenölen kommt für die deutsche Seifen idustrie und damit auch für die Glyzerinfabrikation nur das soenannte Sulfuről in Betracht, das vor dem Kriege in bedeutendem

faffetabe, besonders zu Textilizeifen, verarbeitet wurde.

Die nach zwei- oder dreimaligem Premen des Olivonhreies verleibenden Bückstände, die Sanza, enthalten noch 10 bis 200/0 Ol, elches durch wiederhaltes Zerkleinern und weiteres Prossen der Masse Schatens tellweise gewonnen werden kann. Man unterwirft sie desalb der Extraktion, meist mit Schwefelkohlonstoff, der das Öl rest as aussicht. Er löst aus der Sanza nicht nur das Fott, sondern uch reichliche Mongen Chlurophyll, wolches den erhaltenen Ölen ofne stensiv grans Farbang erteilt. Waren die Bauss nicht nicht friech der nicht gut aufbewahrt, so sind die extrahierten (lie nicht griin, andern grünbraun bis grünlichgrau und enthalten große Mangen eder Festalluren 1). Das aus der Sanza durch Extraktion gewonnene il führt im Handel gewöhnlich den Namen Sulfuröl. Re ist, ie soh seinem Gehalt an freien Fettelluron, der 50 ble 80 % und artiber betragen kann, mehr oder woniger diekfinssig. Nötig ist in gutes Abseizenlassen oder Filtrieren, ohe man zum eigentlichen ilaichen schreitet. Der Zusein eines geringen Quantums Silikaterde is der mechanischen Vorreinigung fürderlich. Bine sufrieden tollende Blotchung lifet sich dann meist durch bloße Behandlung th Silikatorde errolchen. Die Temperatur wird auf 100 bis 105° C chalten. Man braucht gewöhnlich 8 his 40/0 Bleicherde. ulfuröl minderer Qualität ist vor der Bleichung eine Vorreinigung it Schwefelsture oder mit Alumintumsulfet vorsunehmen. Nimmt uan Behwefelesture, so darf sie nicht fiber 50° Bé stork sein.

Von chemischen Bleichmitteln kommen Kaltumbichromat, altumpermanganat und hydroschweftige Saure in Anwendung. Ge-

⁷⁾ Hefter, Technologie der Fette und Ole, Bd. 2, S. 309, Berlin 1908.

wöhnlich genögen 1 bis 2°/. Kaliumhichromat oder 1 bis 1¹/. Permanganat. Man verrührt das Öl mit dem Bleichmittel und de Sturceusats 2 bis 3 Stunden bei 20 bis 22° C, erhöht die Tempe tur darm langsam auf 80° C, bringt es sum Kochen und wäse nachdem man die Bleichlange abgesogen hat, mit kochende Wasser aus.

Inthält das Sulfuröl Harzöl oder Harz, so ist die Oxydation bleiche ungenügend, da durch die Einwirkung der Oxydationsmit auf das Harz oder Harzöl Verbindungen entstehen, welche die B dung von hartnäckigen Emulsionen beim Auswaschen und nach herigen Spalten begünstigen, Emulsionen, die nur durch besonde Scheider zu trennen eind.

Mis hydroschweftiger Saure 1881 sich nach Konagen des Sulfuin folgender Weise bleichen Das Ol wird ones mit 10 bis 18 per Schwafelsture und nach dem Abstehen des Sturewassers bei 100° mit 1 % Aluminiumsulfat in 40 pros. Listing behandelt. Hin At waschen ist nicht orforderlich. Das Sulfuröl wird mögliches klar a gesogen und dam entweder mit Floridin, Tondi oder dergieich vorraffiniers oder direkt mit hydroschwaftiger Siture gebleicht. Mi brings sugart kaltes Wasser in den Bleichbotsich, auf 100 kg 50 kg Wassor, und derauf das Ol. Dann gleßt man bei 90 t 25° C durch ein bis suf den Boden des Bostichs reichendes Trichte rohr 1 kg Bisulfitleugo von 40° Bé ein, vermischt mit 8 kg Wasse in des men 195 g Zinkstenb eingerührt hat. Des Sulfurd, d wiederholt mit der Biefehlange verrührt werden muß, ahmmt a mahlioh ome hellere Parbe an, bis as lichtgelb wird. Einen Übe blick über den Fortgang der Phrbung gewinnt man dadurch, di man von Zeit zu Zeit eine Probe nimmt und ale auf dem Wasserber langsam anwiemt. Durch des Anwiemen erfolgt eine Nachbleichun und das Sulturol scheides sich klar vom Wasser bzw von der Bleic. lange ab.

Der Bleichprozell dauert 10 bie 20 Stunden, webei ein sel häufiges Durchkrücken unerläßlich ist. Nach beendigter Bleichur läßt man direkten Dampf einströmen und bringt die Bleichlaus allmählich zum Sieden Nach 1/2 stündigem guten Durchkochen un darauf folgendem Absotmen wird die Bleichlauge abgemegen, und e

folgs ein wiederholtes Ausweschen.

Über die Normen, die für den Handel mit Sulfuröl in Italie festgesetzt sind, schreibt II Mansella¹): Als untbreier suverläusige Werb der Verfolfungsschlight 180 Die meisten normalen Sulfurölgeben regelmäßig einen höheren Wert. Als Höchstwert für die As dität wird ein Gehalt von 55°/, Olesture als sulfasig angesehen, diese Wert ist jedoch zu niedrig gegriffen, wenigstens für aus sisilische Sanza gewonnene Öle. Selbet aus frischer, noch nicht in Gärun übergegangener Sanza werden in Sistilien Öle mit einer 60°, über steigenden Axidität gewonnen.

¹⁾ Selfenfabrikant 1020, S. 202.

Pür die Oxysturen sind maximal 6°/2 konventionell. Auf den Gehalt an Oxysturen ist das Alter der Sansa bzw des Oles von wesentlichem Hinfinß, aber such noch verschiedene andere Faktoren, so daß ein Parallelismus swischen Oxysturen und Alter des Oles

nicht festgestellt werden kann.

Am wichtigsten wäre es, eine Höchstgrenze für Schmutz und Feuchtigkeit festsustellen. Die Seifenindustrie beausprucht, daß der Grenzwert bei 2°/2 liegt. Der Schmutz, d. h. der in Petroläther oder Schwefelkohlenstoff unlöstiche Bückstand, beträgt in normalen Sulfurdien seiten mehr als 0,5°/2, dagegen überschreitet schon die Feuchtigkeit allein fast immer 2°/2 Das Öl hält immer eine gewisse Menge Kondenswasser im Himulstonssustande fest, die man selbst durch langes Erhitzen mit indirektem Dampf und langes Absetzen nicht zur Ahscheidung bringen kann und die fast stets höher als 2°/2 ist.

Zu den Ausführungen von Mansella bemerkt H. Stadlinger!), der in leister Zeit viele Sulfuröle zu untersuchen gehabt und durchsuhnistlich höhere Werte als die von Mansella als Norm angegebenen

gefunden has

Zur Fetispeltung direkt wird Sulfuröl wohl seiten heraugesogen, soll dieses doch gespelten werden, so ist durchaus nötig, daß es suvor einer gründlichen Verreinigung unterworfen wird, einmal, um gute Fetisäuren und gutes Rehglyserin zu erhalten, sodann aber such, weil Benzinknochenfette, Sulfuröl und andere mit Benzin oder Schwefelkohlenstoff gewonnens Extraktionsfette, wenn sie, nicht vor gereinigt der Spaltung im Autoklaven unterworfen werden einen unerträglichen Geruch entwickeln. Da das Sulfuröl schon beim Ausbiasen sich mit dem Kondenswasser des Ausbiaserlampfes zu einer untreunbaren Emulsien vereinigt, so bildet sich wenn es in dem Reinigungskessel gebracht und mit Dampf aufgekocht wird, gewähnlich eine gleichförmige Masse, aus der sich kein Wasser mehr ausscheldet Um dies zu entfernen, verfährt man nach Benz^a) wie auf Seite 60 beschrieben.

Bei dem hohen Gehalt der Sulfurdie an freien Fettelluren ist

die Ausbeute an Glyserin eine nur geringe.

Sessmöl. Die Sessmanst des Handels besteht aus den Samen zweier Bignonisseen, Sessmum indienm L. und Sessmum orientale L. Sessm wird gebaut in den Mittelmeerländern, Indien, China und Afrika. Der Olgehalt des Sessm sohwankt zwischen 40 bis 48%.

Die Sesemsaat wird meist dreimal gepreßt, die beiden ersten Pressungen erfolgen dann kalt, die dritte warm. Die kalt gepreßten Ole dienen als Spolecole, die warm gepreßten hauptstlohlich sur Seifenfahrikation. Der Geschmack der kalt gepreßten Öle ist milde, doch nicht so angenehm wie der des Olivenöle.

Softenfahrikani 1990, S. 437
 Ubbelohde und Goldschmidt, Chemie u. Technologie der Ole und Fette, Bd. S. S. 17, Leipzig 1910

Das Sessendi besitet eine suhdne hallgelbe Furbe, enthält ein geringe Menge eines harsartigen Körpers, der dam Öl durch öfter Schützeln mit Risessig entsagen werden kann, es hat ein spezifisch Gewicht von 0,922 his 0,924 bei 15° O und entarts bei — 5° zu einer gelblich weißen, durchscheinenden, etwas fettigen Masse vor der Konsistens des Palmöls, dam es in diesem Zustande sehr ähnlichte. Das Öl besteht hamptelehlich aus Olein und enthält außerde die Glyseride der Linchslure, der Staurinslure und Palmitinskur Die Verseifungssahl ist nach Valenta 190, die der abgeschiedene Fettsäuren 199,8, der Schmelspunkt der letsteren 25 bis 26° C, de Breiterungspunkt 22,5° O. Die Jodsahl des Öls ist 102,7 bis 101 die der abgeschiedenen Fettsäuren 108,9 bis 111,4.

Das Sessandi gibt mit Zooker und Salzadure eine karmoisinrot Farbe, eine Fürbung, die es semäglicht, es im Gemisch mit ander Olen mit Sieberheit zu antdecken.

Die besten Serten Sesamöl dienen vielfach zum Verschneide von Olivenöl, während es selbst hänfig mit Erdnußöl verfälscht wird Zur Seifenfabrikation finden nur die Nachschlagdie oder die au schlechten Samen gepreßten oder extrahlerten Ole Verwendung. Zu Biegelseifen kann man nur die dieken, fast weißen, viel Stearin ode Palmitin enthaltenden Satzöle verwenden, die sich beim Lagern de Öle absetzen. Die füssigen Ole können aber als Zusatzöle zu Palm komöl, Kokneöl, Talg und Palmöl bis zu 30°/0 genommen werdet und ergeben dann ebenfalls guto Seifan, die fest vom Schnitt sind

Die aus schlechter, schimmliger Sant bereiteten Öle zeigen gewöhnlich einen sehr unangenehmen Geruch, der sich indessen durch Auskochen meist beseitigen läßt.

Die Semmateble verseifen sich leicht und verhalten sich dabei ähnlich wie Schweinefett. Wird das Sieden mit Atmatronlange ausgeführt, so werden die Satsöle zu der kochenden Lange nach und nach suggeben, auf 100 kg Ol rechnet man ungefähr 200 kg Lange von 15 Bé. Die Verseifung des Oles findet schon statt, wenn auch nur ungeführ die Hälfte davon im Verhältinie sur Laure im Komol ist, aber such wenn gentigend Ol sur Lauge gegeben ist, sledet keine lange, glatte Leimeelle, sondern eine kranen, rosonbrochende Seife. Man muß deshalb das richtige Verhältnis swischen Fett und Large vorber berechnen und dementsprechend angeben und solange sieden, his die Seife Druck has, ohne auffülligen Stich zu seigen. Das Ansahten darf meht stattfinden, solange die Selfe noch sohmiorig ist, sousi blaibt leigiere such much dem Ansacken so und hillt selbst nach dem Schleifen noch Lauge und Schmutstelle gebunden. Nach dem Aussahen siedet die Seife blank, in großem Keen und ist voll ständig schaumfrei. Um sie noch mehr su härten, entsieht man der Soifs noch Salalange and geht damit so welt, his man wahrnimmt, daß die Seife nieht hochsteden kann. Die in diesem Stadium der Seife entnommenen Proben seigen sieh hart und serreiben sieh nach dam Erkalten wie fauchtes Mehl.

Die reinen flüssigen Sessmöle versieden sich ähnlich wie Leinöl: s verselfen sich mit reiner Natronlauge sohwer und geben auch ine krithige Kornsette, dagegen läßt sich gehärtetes Öl sehr gut if Kernseifen verarbeiten. Sesamil wird heute meist als Fettature owiegend zur Schmiemeifeersougung verwendet. Das bei der Fettaltung erhaltene Glyserinwasser gibt eingedämpft ein stark rot-

Jbes Rohelysorin.

Brdau 851. Das Brdnu 851 ist das Öl aus der Frucht der Brd-B (Arachis hypogaes), einer Leguminose, die besonders an der esticute Afrikas, am Kongo und Senegal, in den Niam und Morn stallindern, im inneren Afrika und Ostafrika, in Ostindien, auf va und Sumatra, in Südamerika und den südlichen Tellen von ardamerika, sowie auch in Südouropa, Italian, Spanien und Frank ich heimisch ist. Geschälte Seat hat 49 bis 51% Olgehalt, der in moist nach der klimatischen Lage ihrer Heimat einstellt.

Die Erdnußenmen werden draimel gepreßt. Die beiden ersten essungen dienen als Speiscol, doch findet das Ol der sweiten Presng auch Verwendung in der Selfenfahrikation, namentiich zur restellung von Silberseife. Das eigentilishe Öl für die Selfenfahri tion liefert die dritte Pressung, die unter Brwarmung erfolgt. esce Nachschlagol ist ein Ol von gelblichbrauner Farbe und wenig genehmem Geruch und Goschmack Das Öl der cesten Pressung rd jetst vielfach bei der Kunstbutterfabrikation vorwendet.

Das Erdnußöl ist otwas dünnfinseiger als Olivenöl und omthält) Clyseride der Oleiture, der Linclature, der Stearinstiure, der /pogaceasuro, der Arachimauro und noch anderer Sauren. nate kultgeproßte Ol hat ein apezitisches Gewicht von 0,916 i 15°C, das spezifische Cowicht der Nachlaufüle ist höher und dgs bis 0,0%0. Das Erdnußöl gebürt so den nicht trocknanden en, let ziemlich haltbar und wird nicht so leicht ranzig. Es er arri bel - 8 bis - 4° 0 and wird erst bel - 7° 0 grans feet.

Die Verseifungssahl des Krdnußöls wurde zu 191,8 bis 191,6 funden, die Jodanhi von Hübl zu 103, von Moore zu 87,8, die dashi der abgeschiedenen Fottssiuren von Morawski und Domski 95,5 bis 96,9 bestimmt. Der Schmelspunkt der abgeschiedenen tiskuren liegs nach Hübl bed 27,7, der Breterrungspunks bei

Zualtze von Erdnußel zu andern Olen lasson sich durch den halt an Arachineture orkennen. Verseift man om verdichtiges , scheidet die Fettelluren mit Sakssture ab und löst de in kochendem kohol, so scheidet sich beim Erkalten die Arachinalure in perirttergiänsenden Kristallen ans.

Das kaligepreste Erdnusci ist farbles and garachies, withrend s warmgepreßte Öl mehr oder weniger gefärbt ist und einen un genehmen Geruch zeigt. Das gefärbte Öl läßt sich durch Lange

dohan.

In der Selfenfabrikation findet das Brdnußel Verwendung bei semecifen, Richweger Seifen und Schmierseifen. Zur Verseifung verwendet man Laugen nicht unter 18° Be stack. Das Erdnußel ha in mancher Besiehung Ahnlichkeit mit dem Baumwollesatel, hat verdiesem aber den großen Vorsug, daß die Seifen keine gelben Flock bekommen.

Von Schmiesseifen ist es besonders für sogenannte Silbeeseif gerignet, es ist namentlich für jene Gegenden zu empfehlen, in dene diese Seife in sarter weißer Farbe verlangt wird, und dem Baum wollsaatil bei weitem romusiehen. Auch zu den andern Schmien seifen, Naturkernseife, Glyserinschmiesseife und gewöhnlicher glatte Olseife, ist es verwendbar doch dürfte es hierzu wohl nur soltes Verwendung finden, da es immer erheblich teurer als Leinöl zu seh pflegt. Bei Glyserinschmiesseife und glatter Glacife kann man in Sommer von Erdnußel, da es viel feste Festelluren enthält, höchsten bis zu 35°/o des Glansaises verwenden. Die Verseifung erfolgt be Sohmiesseifen in bekannter Weise mit dem fibrigen Festenseitz au 18- his 25 griddiger Äscherlange.

Das Erdnußöl dritter Pressung, das gespalten werden soll, hodar gründlicher Vorreinigung, wenn man helle Fetteluren ordolen will

Der Glyseringehalt des neutralen Öls besträgt 10,25°/.

Ristausči. Das Risinusči wird aus den Samen von Ricinus communis L., der umprünglich in Ostindien heimisch war, jetzt aber auch in Algier, Agypten, Griechenland, Italien und Amerika kultiviert wird, durch Presson gewomen. Der entschälte Samen onthält

bis zu 50 und 60% Öl.

Zur Hemiellung von Bisimsel für medizinische Zwecke ver wendet man die schweren, gesunden Samen, doch wird das Öl omt durch Klären und Flitteren branchbar Fehlerhafte Saat und die Rückstände von der Fibration der Primaöle werden zu Ölen zweiten Sorie verarbeitet. Solehe Öle werden zum Teil in der Tofletteselfen fahrikation verwendet. Die Tertizzerien, aus den Saizölen und au-Rückständen extrahlerten Öle sind dunkelgrün und unangenehm bronzlich riechend, die teils als Schmieröle, teils als Tournantöle in der

Türkischrotäirberei Verwendung finden.

Das Risinusõi ist farblos oder sohwach gelbiich, von anfangs mildem, hinterher stwas kratsendem Goschmack und sehr schwachem, aber nicht angenehmen Geruch. Es ist sehr diektitusig und verdiekt sich beim Stehen an der Luft noch mehr, bis es suletzt in eine sähe Masse übergeht, doch trocknet es auch in dünnen Schichten nicht vollständig ein. Seinen Hauptbestandteil bildet das Glyserid der Risinusõislure, außerdem enticht es noch Stearin und Palmitin. Das spezifische Gewicht des Risinusõise schwankt swischen 0,95 und 0,97 bei 15°C. In der Kälte unter 0° seint das Öl ein weißes, stearin-ähnliches Fett ab und erstarri bei — 17 bis — 18°C su einer gelblichen, durchscheinenden Masse. Amerikanisches Risinusõi schoidet oft schon bei 6°C starres Fett ans.

Reines Risinusti ist mit absolutem Alkohoi und mit Risessig in jedem Verhilitats mischhar Es läst sich farner bei 15°C in zwei Teilen 90 proz. und in vier Teilen 84 proz. Alkohol, dagegen ist es fast unlöslich in Paradinöl, Petroleum und Petroleumääher. Bei 16° 0 bewirken 0,5°/a des Öies in diesen Lösungsmitteln sehen Trübungen.

Die Verselfungssahl des Risinusöles ist sehr niedrig, sie wurde von Valenta zu 181,0 bis 181,5 ermittelt. Die Jodushi des Öles beträgt nach Hübl 84,4, die der abgeschiedenen Fettsäuren nach Morawaki und Demaki 86,6 bis 88,3. Der Schmeizpunkt der Fettsäuren liegt nach Hübl bei 18°, der Bratzerungspunkt bei 8° C. Für Zwecke der Glyseringewinnung kommt dieses Öl selten in Frage.

Für die Güte des Risinusbies entscheidet das möglichet helle Ausschen und der Geruch. Beines Risinusbi hält sich lange Zeit, ohne ranzig zu werden. Nach Lewkowitsch beruht dies darauf, daß bei dem üblichen Verfahren der Raffination des Öles durch Aufkochen mit halbem Wasser das Risinusferment, das etwa mit Samenmehl beim Auspressen in das Öl gelangen könnte, zerstört wird. Dem scheint aber dech nicht so zu sein, da selbst katt gepreßter Richnussamen (Preßlinge) nach längerem Lagern ein daraus extrahlertes Öl gibt, das selten über b bis 6% Akklität selgt.

Das Rizinusöl varhält sich bei der Verseifung Ahnlich dem Kokosöl Es läßt sich leicht durch Zusammenrithren mit starker Natroniange varseifen. Die so erhaltene Seife let sehr weiß, amorph und durchscheinend und besitzt bei 70% Wassergehalt noch eine ziemliche Härte. Diese Härte soll aber daher rühren, daß beim Aussalzen viel Salz in der Seife bleibt, während die reine Seife ziemlich konsistenzies wird. Sie hat ferner die Rigenschaft, daß sie sich in reinem Wasser ibst, ohne es zu trüben oder opalisierend zu machen Das Rizinusöl findet in der Seifenfabrikation hauptsächlich Verwen.

dung bei Herstellung transparenter Seifen

Ober einen Spaltungsversuch von gehärtetem Hizinusölberichtet (lie Ol- und Festindustrie!) Das Material war gelblichweiß, halbfost, tolgigath Die Sturezahl botrug 22,4, die Verseifungsschl 185,9, der Aschougehalt 0,05 / (Rison, Kupfer, Nickel nicht nach weisber), der Schmutz 0,01 %, die Jodzahl 20,2, die Azesinzahl 145,6, der Schmelspunkt der Fottsäuren 69,5 °C. 1000 kg des gehärteten Ols wurden im Autokiavon mit 11/0/0 Zinkoxyd bei einem Druck von 6,8 Akm. gespalten. Die Spaltungsdauer betrug 8 Stunden. Die Ambseife wurde mit 15 kg Salmaure sometst. Die erhaltenen Fettsturen waren siemlich weich und schmobsen schon boi 58° C. Die Olyserinansbeute stellte sich auf 108,4 kg (1100 l Glyserinwasser mit 11,5% Glyssrin) bel einem Spaltungsgrad von 91,1%. Die Sauresahl der Festesturen betrug nur 115,1, die Verseifungmahl 170,3, worses sich ein Spaltungsgrad von nur 67,6°/, berechnet. Die sas dor Fottellure hergestellte Kernseife war weich und schwammig. Nach siniger Zeit fing ale an au schwitzen und ransig au riechen. Eine Selfe mit 150/o des gahärteten Risinnable im Ansatz gab trots normaler Abwicklung 0,88% Unverseifbares. Zum Vergleich wurden die Kennsahlen der Spaliungefreissure und diejenigen der durch

⁷⁾ Oi- und Fettind, 1990, S, 186.

direkte Verseifung des gehärteten Bisinusöls erhaltenen Verseifung fetbelure ermittelt. Die Austinsahl wurde nach Normann, die Josahl nach Hübl Walter bestimmt.

	Sob mak- punkt	Starembl	Vocalfungs- mhl	Asotin- paki	Jodeni
Bistoneti do., geldirlet Versattroppletatione Spattungsfettellere	59 68,5	29,4 141,0 118,1	186 186,9 170 1 170,2	148 145,6 184,7 87,5	86 99,2 99,4 40,4

Die Feitsturen waren vollkommen glyserinfrei. Die Estersahk 39,1 baw 55,1 müssen daher in Verbindung mit der gefundent Asstinsahl auf die Bildung innerer Ester zurückgeführt werde Diese konnien durch längere Einwirkung alkoholischer Lange wied rückgängig gemacht werden. Die Verseifungsfetteluren lieferten nat 4 stündigem Kochen die Verseifungssahl 188,5. Ferner muß bei de Autokisvenspattung, wie aus der erhöhten Jodsahl hervorgeht, d Härte sum Teil wieder rückgängig gemacht sein, es müssen ung sättigte Fettsäuren von neuem entstanden sein. Während sich fi die Verseifungsfettsäuren 35°/, unveränderte Risinnsöffettsäure ist rechnen, enthalten die Spaltungsfettsäuren 47,4°/.

Bassuwelleantel. Des Baumwollaastöl, von den Seifensieder meist Kottonöl genannt, wird aus den Samen mehrerer Arten de Baumwollatsische, die su den Malvassen gehört, gewonnen. Die Baumwollaatölindustrie ist besonders in Amerika stark entwickelt abe anch in England, Frankreich und Deutschland bedeutend. 1000 k Saat geben, je nach Beschaffenheit, 150 bis 200 kg Öl.

Das robo Öl ist, je nach Alter und Herkunft der Stat, röslic bis schwarz gefärbt. Meist wird es mit Amalkalien miliniert, wobe die färbenden Substanzen zugleich mit der entstandenen Seife z Boden gehen. Das so ruffinierte Öl ist neutral und von hellgelbe Farbe Der Baffinationurdekstand wird als "Soapstock" besolchnet Ofter wird das Öl aber auch mit Oxydationsmitteln gebleicht. Da so gebleichte Öl zeigt eine leichte Fluoressenz.

Das robe Baumwollssattl ist diekflüssig, 28 his 80 mal wenige flüssig als Wasser und hat ein spesifisches Gewicht von 0,923 bis 0,930 bei 15° C. Unter 10° C fängt es an, Palmitin sususscheiden Bei —2 bis — 5° C enterri es. Das raffinierte Ol hat bei 15° (ein spesifisches Gewicht von 0,928 bis 0,028. Während das rohe O im Geschmack und Geruch dem Leinfül ähnlich ist, hat das raffinierte Ol einen rein nuffertigen Geschmack und halle Farbe. Das Beum wollssatch besteht in seinem flüssigen Anteile hauptstichlich aus Olehr und einer geringen Menge des Glyserids der Lineisure, in seinem festen hauptstichlich aus Palmitin und vielleicht etwas Stearin. Der oben erwähnte unverseifbare Bestendteil beiträgt nach Allen und Thomson 1,64°/...

Die Verseifungmahl des Baumwollsaabble ist 191 bis 190.5. die ter abgeschiedenen Festuluren 908,9 Die Jodsahl des Öles ist 108 is 108,7, die der Feitelluren 110,9 bis 111,4. Die abgeschiedenen Fostskuren schmelsen bei 85,2 bis 88,5 C und ersterren bei 85 bis 18 CT

Das rohe Baumwollesstöl dient in Amerika zu Schmierswecken, de Breeks für Leinfel und sur Selfenfahrikation, das raffinierte Ol gird sur Seifenfahrikation, als Speiseöl und besonders sur Verfälschung underer Ole verwendet. Es sollen Olivenole verkommen, die sur Hilfte ans Banmwollenath bestehen.

Das robe Ol ist welt leighter verseifber als das mit Alkali raf inlerto, was seinen Grund wohl darin hat, daß orsteres freie Fostauren enthält, während leisteres infolge der Behandlung mit Laugen sel der Baffinierung noutral ist. Das raffinierte Ol verseils sich allein nit stärkoren Laugen nur sehr schwer, dagegen leicht in Gemein chaft mit leicht verseifberen Fotten, wie Palmkerröl, Kokosöl usw Allem kann man ee nur allmählich mit schwachen Laugen zur voll standigen Verselfung bringen, eine auf diese Weise ozhaltene Seile and abor die schlechte Rigenschaft, daß sie sich schlecht ausmisen 186 und selbst bei großem Salammate das überschündige Wasser nicht rollständig abgibt. Eine solche stark wasserhaltige Selfe ist so weich und schmierig, daß sie mit der Schaufol bearbeitet worden kann und seim Drücken mit der Hand Wasser abgibt, also keine wirkliche Kernsolfe daratells. Frisch ist solche Solfe wolf mach den Austrocknen ther wird sie gelb und zeigt einen üblen, eigentümlichen Geruch.

Withrough In Amerika, wie school erwähnt, auch das robe Baum a olleantol and Selfoulabrikation dions, finder in Doubschland an diesem work nur das raffinierto Ol Verwendung Man niminit es sowohi in harten wie zu welchen Belfen, aber fast nie allein sondern bei sahe stots in Gomeinschaft mit audern Fotten, letzieres wegen der schweren Verselfbarkeit des ()les und wegen des unangenehmen Geuches, den Baumwollssatölselfen nach längerem Liegen solgen. Diesen whilechten Geruch nach längerem Legorn zeigen aber nicht nur die vinen Baumwollesatöiselfen, sondern auch die Seifen, su donen größere liengen Baumwollsestöl neben andern Fotten Verwendung fanden Wosentlich vermindern 1484 sich dieser Geruch, wenn man das Ol or seiner Verwendung einige Zeit mit 25 grädiger Sodalauge (Ascherlauge) kooht.

Das raffinierte Banmwellmatel, wie es gewöhnlich in den Handel commit, let für die moisten Belfen, bei denen es Verwendung findet, zonfigend heil, in cinselnen Fillen aber witnight man es heller und erreicht dies, indem man das Ol mit kaustischer Lange behandelt.

Zu harton Salfon findet es insbesondere in Verbindung mit Palmkernől und Kokosől Verwendung, da es die Eigenschaft beritst, tie Seifen ans letssoren Olen sart und gesohmeidig zu machen. Hine Zeitlang war das Baumwollsnatöl für glateweiße Kernseifen anßerordentiich beliebt, man war entwickt von den damit erdelten sarten Seifen, aber das trübe linde kam hinten nach die gelben Flecks, die so manchem Sleder das Leben schwer gemacht haben. Sle sin eine Folge des in dem Baumwollsastöl enthaltenen unverseifbare: gelben, clartigen Körpers, der bei der Baffinierung mit Lange nich sersiors wird und sich such durch nochmalige Raffinlerung des Ole plant volletändig bezeitigen läßt. Er ist wahrscheinlich auch die Ursach des schlechten Geruches, den die Baumwollsaatölselfen nach längeren Lagern salger. Außer diesem unverseifbaren Bestandteil trägt abe ohne Zwelfel die schwere Verzeifbarkeit das Baumwollanatöls die Schuk die bewirkt, daß unverseiftes Fett in der Seife bleibt. Es empfichl sich dahor, das Baumwollssatöl der Fettspaltung zu untersiehen un die erhaltenen Fettelluren auf Kernseifen oder Schmierseifen zu von arbeiten. — Außer zu glattweißer Seife findet das Baumweikeat? von harten Seifen bei une besondere noch stu glattgelber und Heet weger Vorwendung. In Frankreich und Italien wird es in Gemeir schaft mit Brimm851 in bedeutender Monge zu Marseiller Solfen ver arbeitet, doch nicht sum Vortall des Produktes.

Für Schmierseifen hat das Baumwollsastöl obenfalls vielfac Verwendung gefunden. Für glabte transparente ist es im Winte wegen seines verhältnismäßig hohen Palmitingshaltes nicht branchbei da sonst die Selfan leicht trüben. Sehr zweckmißig für solche Selfe ist die Verwendung von Baumwollsastöl im Sommer, da dieselbe dann fester werden, als wenn nur reines Leinöl versrheitet wird.

Sehr geeignes ist das Beumwollenstöl zur Damtellung von gistt gelber oder gisttweißer Schmierseife, und ist dies die Seife, zu de es auch allem verwendet werden kann. Will man Seife mit Silber

gianz herstellen, so muß man das Öl suvor bleichen.

Auch su Naturkormsolfe findet des Baumwollesatöl Verwendung doch ist hierbei große Vorsicht erforderlich. Die Seifen neigen zus sehr sum Körnen, aber des Kom wächst leicht aus. Vor allem he man sich zu hüten, irgendwie Soda in die Seife gelangen zu lasses

und darf nur beste hoohgreidige Pottasche verarbotten.

Die Rigenschaft des Baumwolissatöls einige Grade über Au Palmitin auszuscheiden, hat man in Amerika benützt nm ein Öl z gewinnen, das weniger Palmitin enthält und sich zum Verfälsche von Olivenöl noch besser eignet, als das gewöhnliche raffiniert Baumwollssatöl. Das abgeschiedene feste Fott, das von schmalartiger Konsistens ist, kommit unter der Besseichnung "Baumwollen atearin", "Kottonstearin" oder "vogetabilisches Stearin in den Handel.

Soil Baumwollenstöl gespelten werden, so hat man an beschtet ob man es mit amerikanischem oder mit englischem Ol au ten har Während ersteres sich leicht läutern läßt und dabel au verfahre ist, wie es beim Talg beschrieben wurde¹), ist die Voreinigung vo englischem Ol bei weitem schwieriger Man verfährt aweckmäßig i der Weise, daß man auf machen Abscheidung des Säurewassens der Waschwasser etwas Sals atsectat, das, abense wie die Schwefelsium

¹⁾ Vgl. B. 60.

nulsionstrennend wirks. Vor allem has man darant zu schien, daß e Saure nicht zu konsentriert angewandt und das Ol nicht zu 48 gemacht wird, da sonst leicht eine Britonung bei film hervorgrufen wird. Das verschiedene Verhalten des amerikanischen und urlischen Beumwollsestöle erklärt sich darens, daß in Amerika die sat kein langeres Lagern durchsumachen hat. Die Ölmühlen Hegen eist in der Nähe der Baumwellplantagen, und gescheitet wird in nen ans Furcht vor dem Vorderben der Saat nur sur Kentesolt eptember his Decomber). Decogen has die in England fast aushliafiliah verarbeiteto agyptische Saat erst ohen längern Sectronsart durchaumachen, wobei sie durch Selbsterhitzung sehr leidet. bwohl nnn das Ol nach soiner Gowinnung einer Ralification mit arker Atalange unterworfen wird, zeigt sich doch bei der Spaltung sofern ein Unterschied, als das englische Ol otwas dunklere Fetturen liefert als das amerikanische.

Der Glyxeringehalt des Baumwollsantöls beträgt 10°/, was ...b / von 18 Be enterricht. Die erstelte Ausboute richtet sich stirrich, wie bei allen Öken, nach der Axidität des Öles und dem reichten Spaltungsgrade der Fettsture, 8 %. Bohglyserin ist ein

rohechnitteorgebnia.

Kapekől. Das Kapokől ist das Öl sus dem Samen des apok oder Baumwollbaumes (Ceiba pentandra, Bombax pentandrum), a der Familie der Bombaceon, die den Malvaceen, zu denon e Baumwollstande (Goesypium) gehört naho vorwandt st. Der apokbeam ist in den Tropen hetmbieh und bewonders in Ost- und assindien und Mdamerika weit verbroitet. Das Kapokol hat eine Unlichgelbe Farlie und Ahnolt in winen Elgenwhaften sehr dem umwollerator Die Verseifungsrahl wurde von Philippe zu 1966 funden. Dersolbe emittelte einen Gehalt von 80°/, festen und ila fillanigen Fettshuren. - Das Ol findet in Holland we man a Java importierte Seat profit, violfach als Krasta für Baumwoll atöl in der Belfonfahrikation Verwendung.

Lainel. Das Loinel wird and dem Samon von Linum ustthadmum L., dem Loin oder Flachs, gewonnen. Der Flachs wird rwiegend als Gespinstpflanze gebent, nur wenige Länder kuiti aron dieses Gowilchs setnes chreichen Samens wegen. Die Flachstanzo liefert nur dann eine branchbare Paser, wenn ihre Einerntung ir der Samenreife erfolgt. Die hierbei sich ergebenden Samen sind ch für die Olgewinnung, aber nicht mehr für die Aussast branchbar

Die rolfen Leinenmen enthalten 80 bis 48% Ol, die nicht ausrafften waniger Kalt geprostes Leinel ist fast farbles, warm geoften ist von goldgelber Farbo, die aber bei längerem Lagern ins sune übergeht. Das Ol sus frischem Samen ist schleimig unklar d tribe. Das Leindi besitzt einen eigentümlichen Geroch und ist n allen bis jetst bekannten Olen dasjenige, das am meisten trocknde Bigenschaft bositst. An der Luft wird es unter Sauerstofffnahme bald razzig und dickflüssig, in dünner Schloht trocknet es einem neutralen, in Äther unlöslichen Körper, dem Linoxyn am. He hat ein specifisches Gewicht von 0,980 his 0,985 bei 15°C, wit erst viele Grade unter Null fest, nach Gusserow bei — 16°C, nac Saussure bei — 27,5°C, und schmilts nach Glässner wieder b — 26° bis — 20°C. Die aus dem Leinöl abgeschiedenen Fettsäure schmelsen bei 11 bis 17°C und erstauren bei ungefähr 18°C. D Verseifungssahl ist 189 bis 195, die Jodsahl 182 his 180, die Jossahl der abgeschiedenen Fettsäuren 179 bis 182 He enthält migeringe Mengen von Glyseriden fester Fettsäuren, Palmitin und M. ristin, während der oa. 90°/, betragende fünsige Anteil wahrscheinlit aus den Glyseriden der Linchsäure, Linchensäure, Isolinolensäure un Ölsfure bestaht.

A. Grimme¹) hat in 18 Proben Leinöl, die er selbst aus Lois saat verschiedener Herkunft durch Atherexicaktion gewonnen hatt das spezifische Gewicht bei 15°C, den Brechungsindex bei 40°t die Einresshl, die Verseifungssahl, die Estersahl, die Jodsahl (nac Wijs), den Glyseringehalt, den Fettelluregehalt, das Unverseifisst und das mittlere Molekulargewicht der Glyseride ermittelt. Er fan einem Glyseringehalt von 10,15 bis 10,50°/o, im Mittel 10,48°/o, di spes. Gew bei 15°C von 0,9850 bis 10,80°/o, im Mittel 0,9859, d Sauresahl von 0,15 bis 4,85, im Mittel 1,77, die Verseifungssahl 19 bis 194,6, im Mittel 198,0, die Estersahl 188,6 bis 198,5, im Mittel 191,2, die Jodsahl 174,5 bis 184,9, im Mittel 180,7, den Fottsturgehalt 95,62 bis 95,79°/o, im Mittel 95,69°/o, das Unverseifbare x 0,45 bis 0,81°/o, im Mittel 0,64°/o, und das mittlere Molekulargswiel

der Glyxeride von 828,5 bis 880,5, im Mittel 896,7

Das Leindl baw dessen Festellure war vor dem Kriege das as meksten in der deutschen Schmierselfensiederei angewandte Ol. F signet sich zu Winter- und Sommerseifen. Kaliseifen aus reinen Leinol enfrieren nicht, selbst wenn sie den höchsten bei uns vo. kommenden Kältegraden ausgesetzt werden. Im Sommer versiede man sweekmaßig nicht Leinöl allein, sondern nimmt etwas Old oder Baumwollsantol hinzu. Für die jeist in manchen Gogonde Deutschlands, namentlich am Bhein und in Westfalen, übliche transparenten hellen Schmierseifen muß das Leinöl suvor gebieteh werden, man benfitzt dazu entweder die Bleiche mit Lange ode vielfisch auch, um der Aufarbeitung der Bückettlade von der Lauger bleiche überhoben zu sein, die Bielche mit Schwefelsture. Leinel von seift sich im allgemeinen laicht. Hin mit Lange gebleichtes Öl von seifs sich, de es vollkommen neutral ist, immer otwas schwerer, al ein robes oder durch Sture gebielchtes. Zu beschien ist, daß ein dinnes Ol, wie Leinöl, sur Schmiesseife stets etwas kaustischer Laugen bedarf, als ein Ol, das mehr feste Bestandielle enthält, de sonst die Seifen zu welch werden. Einen Vorteil gewährt das Leine noch, daß manche Destillatoleine, die für sich versotten, keine brauch bare Seife ergeben, sich in Gemeinschaft mit Leinel gans gut ver arbeiten lamen. Die Schmiezselfenausbeute beträgt 286 bis 240°/,

⁵) Selfens.-Zig 1919, H. 116.

Wenn Leinfil gespalten werden soll, so ist su beschien, daß es r viel Schleim enthält, der suvor beseitigt werden muß. Um is Fettelturen aus diesem Ol durch die Twitchell-Spaltung su erten, haben Sudfeldt & Oo. folgende Vorschläge gegeben, die im igen auf die meisten Ole bzw Fette Anwendung finden sollen "Rumbedingt darauf su achten, daß beim Fördern des Leinöls kein auer mit in den Waschbehälter gelangt, also auch kein Kondenster "Das Öl wird im Waschbehälter ohne Anwärmen unter flottem ieken mit 2°/g Schwefeleäure von 60° Bé, die man allmählich sußen läßt, vermischt. Wenn alle Säure sugeflomen ist, krückt man hmals eine Viertelstunde Wenn diese Behandlungsweise normal rirkt hat, muß das Öl ein trüben, schwarzes Aussehen haben. n überläßt die Masse nun während der Nacht der Ruho und läßt am andern Morgen in den Twitchell-Spaltbottich fließen.

Auf dem Boden des Waschbehälters findet man nach dem Aben des Öls eine sähe, schwarze Schicht, die aus Säure Eiweiß en und Öl besicht. Dieser Säureteer wird gesammels und später einem Holzfasse oder verbielten Behälter mit Sakslauge und mit skrem Dampf durchgekocht, wobei alles Öl zurückgewonnen wird

Leindetteröl. Das Leindetteröl, auch Dotteröl genanni, ist Öl aus dem Samen des Leindetters (Camelina sativa), einer stiere. Diese Ölfrucht wird wenig gebaut. E. Baumann¹) sagt über "Unter guten Bodenverhältnissen bedeutet ihr Anbau eine ienverschwendung."

Das Leindotteröl ist goldgelb schwach trocknend und von was been, aber of contimulchen Geroch und Geschmack os hat ein xifisches Gewicht von 0,985 bis 0,980 bel 15°C und wird bel 180 (fest. Die darans abgeschiedenen Fettssiuren sind bol geinlicher Temperatur flüssig. Das Leindotteröl wird in vorhältnis-Big geringer Mongo produciert und hat daher keine große Be-.tung. In der Selfenfahrikation findet es Vorwendung an Stelle von nol su Schmioracifon. Letziero erfrieren auch bei größter Kälte ht. Man nimmt deshalb dieses Öl im Winter gern zu Naturkorn en aber anch im Winter ist davon absuraten, de der ihm edsentöm e Geruch der Seife innes anhaftet. Im Sommer sind die Faßeolfen Leindotteröl gaz nicht zu halten, die schmelsen schon unter 20° (). Sojabohnenči. Das Sojabohnenči ist das Öl aus dom Samen 1 Olyoine hispida (Soja hispida), ohior Leguminoso, die beders in der Mandschurei in großem Maßstabe kultiviert wird s Ol ist heller als gepreßtes Leinöl und fast frei von Chlorophyll. ch H. Mathes und A. Dahle') enthilt es 15%, gestitigte und , mgcelitigte Fettaluren (58%, Claiure, 19%, Lincisture und Linciensture). Die Verseifungssahl beirügt 190,6 bis 194 das sifische Gewicht 0,984 bis 0,987 bei 150 U, der Rimterrungspunkt Ols 8 bis 15° C, der Festiskuren 28 bis 25° C

^{&#}x27;) Sebriften des Beiehenmeshuses für Öie und Fotte, Heft 8: Der Oktoben von Dr. B. Baumann, Berlin.

¹⁾ Arch. d. Pharm. 1911, S. 494

Rohes Sojabohnenčil ist für glatte Schmierseifen gut verwendbar Man kann davon im Sommer 50 bis 50°/o im Winter bis su 80° neben Leinčil verarbeiten, wobei die Ausbeute siemlich diesel wie bei Leinčil ist. Man verseift das Sojabohnenčil ähnlich wie Ta und Kottončil mit sehr schwachen Langen Kottončil, Sojabohnen und Maisčil haben siemlich die gleiche Verseifungswahl. Die Ausbeu an abgeseister Kornseife schwankt bei Bohnenčil swischen 145 ut 148°/o").

Mohnöl. Das Mohnöl, das Öl sus dem Samen von Papav sommiforum, ist bot uns hauptsächlich Speissöl. An die Seifensier reien gelangen höchstens die Satzöle oder Extraktionsöle der Prokuchen, die auf Schmienseife verarbeitet werden, es kommt daher i

die Feitspaltung kaum in Frage.

Benneablumenől. Das Sonnenblumenől, das Öl ans di Kemen von Helianthus annuns, wird besonders in Buffland gewonne Es ist klar, heligelb und hat, wenn kalt geschlagen, einen angenehm Geruch und milden Geschmack. Es hat ein spezifisches Gewicht v 0,924 bis 0,926 und erstarre bet — 10°C. Der Schmelspunkt d anagoschledenen Festsäuren liegt bet 28°C, ihr Erstarrungspun bet 17°C. Die Versolfungssahl int 190 bis 194, die Jodsahl 1 bis 180.

Des Sonnenbiumonöl wird heute zum größten Teile in Rußles selbet verbraucht, das kalt gepreßte als Speiseöl, das heiß gepreßte namentlich in den Seifensiedereien. Früher kamen auch bedeuten Mengen nach Deutschland. Das Öl wurde von den Seifensiede gern genommen und zu Riegelseifen und Schmierseifen verwend

Rüböl, Mit dem Namon Büböl bezeichnet man die Öle d verschiedenen Brassicaarten. Der Rübensamen besitzt einen Olgeha der sich swischen 82 bis 45% bewegen kann. Das spezifische G wicht des Bübüls schwankt zwiechen 0,9128 und 0,9175 bei 15 Der Ersterrungspunkt liegt zwischen - 2° und - 10° C. Die at geschiedenen Fettelluren schmeizen bei 18 bis 20°0 und ersterr bel ungeführ 12 °C. Die Verseifungsmahl ist 177 bis 179, die Jodes 100 bis 108,8, die Jodanhi der Fettesuren 98,8 bis 99,01 Die Rübe bestehen hauptelichlich aus den Glysseriden der Oleiture, Stearinstu und Brasilessiure und enthelten nach Allen und Thomson 16 unversoffbaro Substanz. Der Gehalt an Brassinssture ist die U sache des sehr niedrigen Verseifungswertes. Die Farbe der Bübü las hell oder dunkel braungelb, das Produkt des Vorschlags imm otwas heller als das des Nachschlags. Prisch sind die Rübble fa geruchice, das abgelagerte Öl seigt dagegen einen eigentümliche Gernoh. Der Geschmack ist kratzend von filichtigen Beimengunge besonders tritt dies bei den Olen des Nachschlags hervor

In der Seifenfahrikation findet das Rüböl nur seiten Anwedung, sawellen werden die dieken Satuble auf Schmiemelfe verarbeite Es verseife gich schwer, und die daraus dargestellten Schmierseife

²) Sulfana.-Zig 1909, S. 200. ³) Sulfana. Zig. 1909, S. 1108.

gehen schon bei geringer Kälte auseinander. Mit Natronlauge gibt Rubol eine schlechte, krumelige Soife.

Rabal wird haute in großen Mengen in der Speissölindustrie verwendet, geht auch gehärtet als telgartiges Fett, bew Fettelure. an die Siedereien. Büböl wird auch als Brennöl, Schmieröl und su Starrachmieren verwendet.

Senfil. Das Schwarzsenföl, das vom schwarzen Senf (Si napis nigra), und das Weißsonföl, das vom weißen Benf (Binapis alba) sweier Crusiferen, stammt, sind beide dem Rüböl sehr Almlich. abor protection für die Selfenfabrikation nicht so untauglich wie dieses. eignen zich vielmehr nach Hefter!) gut für die Seifenfabrikation, was von K. Schiwitz") bestätigt wird, der Gelegenheit hatte, Senföl und Senfölfettaäure auf Schmierselfe zu vorscheiten. Die Senföle waren früher den doutschen Seifensiedern gänzlich unbekannt, da abor nach E Baumanna) der weiße Senf jotet nach Bane und Rübsen die sin meisten angebaute Olfrucht in Deutschland ist, so ist ansunehmen, daß das Weißsenföl auch in die deutschen Seifenfahriken gelangt. Die Verselfungmahl des Schwarzsenfüls beträgt 178,8 bis 175,8, die des Weißsenföls 170,8 bis 174,6

Maisti Des Maisti, das Ol sus den Semen von Zee mays. wird ans den Malakelmen gewonnen, die ein Nebenprodukt der Fabriken bilden, welche Mais auf Stärke, Stärkerucker und Spiritus verarbeiten. Das friech geprofite (il ist sähfitierig und hellgelb bis gokigelb, von angenehmen Geruch. Maiskelme wurden besonders im letzten Kriego in großen Mongon auf Maisel vorscholtet. Das Ol hat ein spesifisches Gowicht von QUIIS bei 150 C und contarrt bei - 100 bis - 15 °C su einer stomtich festen welßen Hasse. Die Versetfungssahl domelben ist 188,1 bls 189,3, die der abgeschiedenen Fetisauren 198,4, die Jockschi des Oles 119,4 bis 119,9, die der Fettsauren 125,0. Das Ol seigt keine Sonorstoffsufnahme. Es onthält 1,85 bis 1,55 Unverseifbares and is significh Kelich in Asston, unbodeutend in Alkohol und Risessig

Wird das Ol nach dem Pressen nicht sofort sur Entfornung der hineingeratenen Riveisstoffe filtriert, oder gelangen die Malakeime orst nach eingetretener Malagirung aur Pressung, so entsteht ein Garungsproses, bei dem es sich resch färbt und speltet. Solches Öl bodarf einer Bleiche, die entweder mit Chemikalien, aber wohl am melsten mit Bleicharden durchgeführt wird.

Um ans Maisol helle Fettesuren und ein gutes Rohglyssein zu orbeiten, wird man as abanao vorrainigen müssen wie Sulfuröl --Gespalton worden wohl mir die Ole mis weniger als 50% freier Fettalure. Maint wird auch gehörtet und als talgartiges Fett oder Festialure der Beifenersengung sugaführt. Gute Ole wurden während des Krieges auch in Deutschland auf Speiseöl verarbeitet.

^{&#}x27;) Technologie der Öle und Feite, Bd. 2. ") Betfenfebrikans 1909, S. 646 ") ▲ ▲ O

Hanfel Das Hanfel wird aus dem Hanf, dem Samen von Cannabis sasiva L., geschlagen. Die Pflanse ist dicalech, so daß ales nur die weihliche Pflanse Samen trägt. Mit dem Hanf verhält er sich gans ähnlich wie mit dem Flachs, er wird auch vorwiegend all Gespinstpflanse gebaut, und müssen, wenn die Faser gut sein soll die Pflansen vor der vollständigen Samenreife gesentet wurden Zur Ölgewinnung dient deshalb auch hauptstehlich nicht vollkommet ausgereifter Samen, während vollständig reifer Samen meist nur zu Sast vorwendet wird. Der reife Samen ist glatt, groß und von fast schwärzlicher Stuhlfarbe, der innere Kern ist stark, voll und weiß unreifer ist klein und weich, seine Farbe weißlichgran, der innere weiße Kern fehlt, statt dessen ist meist eine grane, pflaige Masso ir der Schale.

Das Hanföl kommt hanptsächlich aus den russischen Ostsoe provincen zu une, in den inländischen Olfabriken wird nur wenig Hanf verarbettes. Es besitzt einen siemilch starken Gerneh und mild faden Geschmack, frisch ist es hallgrün oder grünlichgelb, wire aber mit der Zeit braumgelb. Sein spesifisches Gewicht ist 0,927 bis 0,881 bel 15°C Das Hanföl wird bel - 15°C dick und be - 27° C fest. Der Schmelspunkt der abgeschiedenen Fettaliuren ist nach Hübl 19 C, der Kratarrungspunkt 15 C. Die Verselfungssahl des Oles ist nach Valenta 198,1 die Jodsahl nach Hübl 148 die Jodeshi der Feitsäuren nach Morawski und Demaki 199.9 bis 125,9 In knohendem Alkohol löst sich Hanfül in allen Verhälknissen, von kaltem Alkohol erfordert es dagegen 30 Teile, Eing Lisung in 12 Tollen kochendem Alkohol scheldet beim Hrkalter Stearin aus. Das Hamföl gehöre zu den stack trooknenden Olen Es enthält neben Stoerin und Palmitin hauptsächlich das Glyzeric der Leinöldure und wenig Glyzerid der Linolen und Isolenelure Das Hanfol fand früher vielfach in der deutschen Schmiorsoffen siederei, namentlich zu Winterseifen, die Frost aushalten sollien Verwendung. Die Schmierzeifen aus Hanfel haben eine dunkelgrüne Farbo. Die heutigen grünen Schmierselfen des Handels sind meist künetlich gefärbte Leinölseifen.

c) Gehartete Fette

Der von den Kaltpressen in den Stearinfabriken ablaufende fünige Anteil, der hauptstohlich am Obsare besteht, das "Olein" hat im allgemeinen einen geringeren Wert als das "Stearin"

Zu Zeiten der Not an Weichfettsäuren und gutom Geschäftsgange der Textillindustrie kann das Olein nicht nur gleichpreisig
werden mit dem Stessen, sondern leisteres sogar im Werte überholen
Es hat nicht an Versuchen gefehlt, diese fittindge Fettsäure in feste
zur Korsenfahrikation geeignete Verbindungen übersuführen. Von
den zu diesem Zweck empfohlenen Verfahren hat sich knines als
technisch einwandfrei bewährt, bis es schließlich gelungen ist, alle
ungenittigten Fettsäuren sowie auch deren Glyseride durch Wasser-

stoffenlagerung mit Hilfe von Katalysaioren in goelttigte Feitskuren übersuführen. Da die gehärteten Fette boreits vor dem Kriege eine erhobliche Rolle in der Selfenfabrikation gespielt haben und diese voranzeightlich mit der Zoit auch in der Stearinfabrikation spielen werden, dürfte es angebracht sein, otwas näher darsuf einsugeben.

Die wissenschaftliche Grundlage des Verfahrens, durch Mitwirkung von Katalymägren Wasserstoff an ungesättligte Verbindungen ansulagern, habon Sabatler und Sonderens!) geschaffen. Sie leiteten ungesättigte Körper in gasförmigem oder dampfförmigen Zustand gemeinten mit Wassentoff über fein vertelltes Nickel. Dieses wurde in der Weise horgostellt, daß man Nickelnitzet his zur volligen Umwandlung in Oxyd erhitste und dann das wasserfreie Nickeloxyd in cinem starken Wasserstoffstrom hei 820 bla 850 C zu Metali reduziorio. Da das so hergestolite Motali hierbei aber leicht oxydiert und seine katalysatorischen Eigenschaften verliert, ist es sorgfillig vor Luft zu schützen. Bei Behandlung von Gesen oder verdampiten Pilledgkeiten mit so hergestellten Kontaktmbetanzen trist bol 170 bis 180° U oine glaste Anlagorung von Wasserstoff an ungostittigte doppelte und dreifsche Bindungen ein. Ungostittigte Kohlenwamerstoffe werden in die entspreedenden gestittigten fibergoführt.

Spater fand Ipatiews), das Mokoloxyd und Kupferoxyd unter hohom Druck and bei hohor Temperatur katelyestorisch wirken ulcht aber bei gewöhnlichem Druck. Dagegen haben F Bedford und E Redmann) die Beobschung gemeeht daß deh unter besondern Bedingungen Fotto mit Nickoloxyd als hatnivestor bel gowohnlieben Druck hydrieren lasten Verwandelt man Vekelnitrat durch Erhitzen and 255 (in Oxyd, mischt otwa 1, ble 1 , zu olnom Öl und leitet Wasserstoff hindurch, so gelangt das Nickeloxyd in dom Ol su feinar Verteilung, und die ganzo Filtwigkeit orbilit oin tintenfarbigos Ansohen Nach orfolgtor Hydrogenisation scholdet sich des Nickeloxyd von selbst wieder aus der Lösung aus und läßt

sich in der Wärme vollständig vom Ol trennen.

Die ketelysatorische Reduktion des Oles zuerst zu einem tech nboh branchbaren Verfahren ausgescheitet zu haben, ist das Verillenst von W Normann. Seine Varsuche führten zu dem D.R.P. Yr 141020 der Herforder Maschinenfabrik Leprince & Siveke. Nach Überwindung erheblicher Bohwierigkeiten wurde 1908 die erste Anlago sur Olhärtung in Botriob guaches. Das Patont von Laprince & Siveke ging 1910 in den Bostis der onglischen Solfen fabrik Crossfield & Sons über Die Gormania Ölwerke in Binden und die Schicht worke in Außig arbeiten nach dem Normannschen Verfahren mit bestem Erfolg

Ann. d. Chem u. Phys. (8), 4, 8, 819.
 Bez. d. deutsch. chem. Ges. 44 (1907), 8, 1990; 41, 8, 1004; 42, 8, 227
 Journ. f. prakt. Chemie 87, 8, 426 bis 455. — Ausführliche Abhand immen brachte der "Seifenfahrlichent" 1914, 8, 177, 906 und 224, und 1990. 1 🙉 u. M.

Der Patentenspruch des D.R.P Nr 141029 lautet "Vorfahren sur Umwandlung ungestätigter Festsaluren und deren Giyseride in gestätigte Verhindungen, gekennssichnes durch die Behandlung der genannten Fettichrper mit Wasserstoff bei Gegenwart eines als Katolymiersubstans wirkenden fein verteilten Metalls."

Die Hydrogenisation findet gewöhnlich in mit Dampf geheisten Autokieven statt, in demen das zu härtende Ol mit 1 bis $\delta^0/_a$ des Katalysators innig gemischt und dann durch intensive Rührung, Umpumpen und dergleichen mit dem augeführten Wasserstoff in innigste

Borthrung gebracht wird.

Nach dem Patent Nr 141039 sind noch eine große Ansahl Patente geschützt, die teils Abänderungen des Ursprungsverfahrens, teils Apparationstruktionen, teils die Herstellung besonderer Katalysatoren zum Gegenstand haben.

d) Abiallietta.

Von den bisher besprochenen Fetten und Ölen sind Knochen iett, Wolfett, Sulfuröl und Maisöl Abfallfette, aber gewähnlich versteht man unter dieser Beseichnung Kada verfett, Hautfett, Darmfett, Wurst oder Schlächterfett, Leimfett, Gerbor fett, Lederfett, Walkfett und Abwässerfett und die Bück stände von der Raffination der Öle, die häufig als "Sospatock" beseichnet werden, sowie die Abfälle bei der Kunstspelsefettfabrikation.

Bei dem hontigen Mangel an guten Fetten spielen diese Ahfalllotte jetzt eine große Bolle in der deutschen Seifenfahrikation, obwohl sie sehr wechselnde Zusammensetzung seigen, meist Oxyfott sturen, Unverseifbares und Wasser enthalten und ihre Verseifung hänfig mit großen Schwierigkeiten verknüpft ist. Will man sich vor unlicheamen Uberraschungen bei der Fahrikation bewahren, so ies dringend geboten, sie vorher einer chemischen Untersuchung an unitoraleben, sie besonders auf Ihren Gehalt an Unversoffberem und an fillehitigen Stoffen an untersuchen. Am wertvollsten unter den genannten Produkten sind die Kadaverlette, Hautlette, Darmfette und Leinfette, da sie eine besondere Vorbereitung für die Beifenfabrikation kaum benötigen, dagegen sollte man Gerberfett, Lederfett und Abwissorfett nicht direkt auf Seife versrbeiten, sondern sollte ale suvor asidifisieren und mit überhitaten Wasserdampf dostillieren und erst die so erhaltenen Fettelluren zu Seife versieden Die drei suletst genannten Fottstoffe kommen für die Glysortogewinning überhaupt micht in Frage, da de solches nicht enthalten, ebensowenig wie das Walkfest, das mir aus Festsäuren besteht. Bot den übrigen Abfallfetten ist der Glyssringshalt sehr wechselnd und daher sehr zu empfehlen, diesen vor der Spaltung festuustellen.

Kadavarfett. Kadaverfett, Abdeckereifett, häufig auch als Kammfett bezeichnet, ist ein Mischfett, das gewöhnlich aus Schweinefett, Rinderfett und Pferdefett, in wechselnder Zummmen-

cosung, besteht. Es wird bei Verarbeitung von Tierkadavern und schlachthanenhfällen auf Frittermehl oder Düngemittel als Nebenprodukt gewonnen. Die Kadaver werden zu dem Zweck in geschlomenen Druckgefäßen mit gespanntem Dampf gekocht. Die entstandene Leimbrithe und das Fett wurden abgesogen und das leistere lurch Umschmelsen auf Wasser gereinigt. Da eine Sonderung des Kadavermaterials in dem Sinne, daß immer nur geme Apparat-fillungen von ein und derselben Tierart verarbeitet werden, im all gemeinen nicht vorgenommen wird, man vielmehr geswungen ist, im nteresse einer möglichet schleunigen Anfarbeltung des anfallenden Cadavermaterials die Apparate wahlles zu füllen, so wird das Fett naturgemaß als Mischfett, d. h. in Form eines Gemisches aller Fette lee zur Vorarbeitung gelangenden Tierkadaver gewonnen, und ist omit von siemlich wechselnder Boschaffenhalt. De Pfordefett neben peringer Konsistens eine anagesprochen dunkle Farbe hat, wäh end Schweine- und Rinderfett weiß anssehen, so ist das Gesamtmodukt, das Mischfett, seiten gans weiß, hat violmehr stets einen nehr oder weniger ausgeprägten Stich ins Graue. Werden überriegend Pferde verarbeliet, so nimmt die dunkle Farbe su.

Für Bewertung des Kadaverfettes im Handel sind ausschließlich Farbe und Geruch maßgebend. Je heller das Fett ist und je weniger Beruch ihm anhaftet, um so wertvoller ist es. Gewähnlich sind die Kadaverfette weiß bis hellbraum gefärbt, von schmalz- oder telgartiger Konsistenz und ergeben feste, geschmeidige Natronsolfen es kommen iber auch mehr oder weniger dunkelbraume Kadaverfette und von mangenehmem Geruch im Handel vor. Sie lassen sich noch durch Einrühren von Sillikaterden bielehen, wobei auch der Geruch ver

somers wird.

Das Kadaverfett erschelnt im eigentlichen Fetthandel verhältnisnäßig wenig, meist wird es von den Seifensiedern als "Kammfett"
ilrekt aus den Abdeckereien besogen. Es enthält hänfig nicht unzedeutende Mengen freier Fettsäure. Auch ist es nicht immer
schmutz- und wasserfrei, weshalb meist eine Länterung zu empfehlen
st. Es ist gewöhnlich sehr stearinhaltig und fast zu allen Seifen
schr gesignet.

Hautfett. Das Hautfett wird in den Lederfabriken beim Abschaben der Biöße nach dem Kalken der Häute gewonnen. In seiner Zusammenseisung ist es dem Fett der Tiere ühnlich, von denen ile Häute stammen, es enthält aber meist große Mengen Kalkseife.

Darmfett. Das Darmfett ist ein Abfallprodukt der Wurstfabriken. Die für die Wurstfabrikation erforderlichen Dieme werden teils durch die eignen Schlachtungen gewonnen, teils auch in gesalsenem Zustande füsserweise bezogen. Die Darmenden, die nicht mehr die erforderliche Länge besitzen, gehon dann meist an die Scifenfabriken, in denen sie auf Wasser mit Dampf ausgekocht werden. Das Fett seint sich dann in der Buhe oben ab, während die Fleischteile zu Boden gehon. Es ist von normalem Geruch, schmalsartiger Konsistens und siemlich haller Farbe. In hat keinen

aliftig großen Gehalt an freien Feststuren und eignet sich sehr zur Mitverarbeitung bei Hersstellung jeder Art von Kern und

roger Selfe.

Schillehterfett Das Wurst oder Schlächterfett ist ein ikt von weniger heller Farbe als das Darmfestt. Moist hat es ine Grünlichgraue übergehenden Farbenton und ist von sehr er schmelmstiger Konstens. Der Gehalt en freien Fotisauron zt sich ebenfalls in normalen Gronsen. Ru entateht beim en der Witrete hi den Wurstfabriken, wobei ansgekochtes Pets an der Oberfläche der Brühe in den Kochkomoin abscheidet. ntibilit viel Wesser und Bodensatz, wenn es nach dem Abien and dem Wurstkessel nicht noch einer Klärung und Reig in einem sweiten Kessel unterzogen wird, was melstens nicht leha. Des Schlächterfett eignet sich obenfalls zur Mitvererbei bei Henstellung von Riegelseifen in gewissen Prozontelisen. sich allein verarbeitet ergibt es nicht genfigend feste Setfen. chafett. Das Leimfett, besser als Leimsiederfett beiet, bildet ein Nobenprodukt bei der Verarbeitung von Leim

d. h von unswerbten Hautabfällen, den sogmannten Lodern, die entweder im grünen, nicht gewalkten Zustand oder nach längeren Behandlung mit Kalk auf Leim verarbeitet werden. steren Falle wird das auf der heißen Leimbrühe schwimmende durch Abschöpfen als sogonamites "Abschöpffett" oder kurs ffett, gewonnen. Im sweiten Falle werden nach Hugo Dubo die rohen Hentabillie in dünner Kalkmilch geweicht, wedurch laut gowinsermaßen aufgeschlossen, d. h. ein großer Tell der toffinaltigen Bestandteile wasserlöslich gemacht wird und so sigentlichen Leim bildet. In dem bestrehen Bad werden die n Hant- und Fielschgewebeteilen haftenden Fette sum größten verseift, wobel das Glyserin fast gans vorloren geht. Im en Gang des Verfahrens werden das nicht gebundene Pots und alknoife von der Hauptmame der Leimlösung durch Versieden Die Kalkseife wird zur vollkammenen Abscheidung des noch gepreßt und die gepreßten Knohen darauf sarkleisert.) government Masse enthalt bedoutende Mengen Fest, von den all frei, ein anderer an Kalk gebunden ist, so daß sich nur ein les Fettes durch Extraktion gewinnen MBt Man fügt deshall: resetung der Kalkpeife Salzature zu, und das abgeschiedene shwimmt dann auf der entstandenen Chlorkalalumlösung. Wird foldbure angewondes, so let es vortellhaft, das su sememonde ial mit der Säure derart zu durchtränken, daß der entstehende die Feststuren aufzaugt. Die ganne Masso ist siemlich porös ann gut extrahiert werden. Das so gewoonene Fett ist das unnte "Aufschlußfets"

Vährend das "Abschöpffett" dem Naturknochenfett sehr ähnelt, "Aufschlußfett" dem raffinierten Benginknochenfett in Zu-

Soffens - Fig. 1914, S. 841

sammensestung, Farbe und Härbe sehr ähnlich und lität sich auch wie dieses bleichen. Es hat einen großen Gehalt an Oxyfetteäuren und riecht meist etwas eaner, ein Geruch, der von Milch und Buttersäure herrührt, die durch Zersetungen entstanden sind. Waren die Leder- und Fielschabfülle frisch, so ist die Farbe heller und der Gehalt an Unverseifburem wesentlich gezinger, auch fehlen die Oxyfettsäuren.

Das Leimfett enthält meist größere Mengen von Leim, weshalb as sich leicht mit Wasser emulgiert. Soll as vor der Verwendung zur Seifenfahrikation gespelten werden, so empfichlt es sich, das Fett suvor mit Schwefelsfure durchsukochen. Die aus Leimfett erhaltenen Fettaluren kristallisieren schlocht.

Das Leimfett fand vor dem Kriege Verwendung bei Henstellung von Kernseifen, Harskernseifen und Walkkernseifen. Die durch Destillation mit überhitstem Dampf gewonnene Fettsäure bildet ein sehr schönes, helles Produkt, das sich für fast alle Hartseifen, sowie Walk

und Salmiakschmierseifen gut eignet.

Gerberfett oder Abstaßfett. Die Gerberfette¹) oder Abstoß fette werden in den Gerbereien auf folgende Weise gewonnen Die anthartoten und sorgasm gereinigten Hauto werden nach beendigtem Gerbeprozell noch gewaschen und mit Bürste, Glättelson usw behandelt, dann getrocknet und gut eingeschniert. Das Leder wird auf der Fleischseite entweder mit einer Mischung aus Talg, Tran und Dogram oder mit and 100° C erhitestem Talg bestrichen und hieranf in einem leicht erwärmten Raum zum Trocknen aufgehängt webei die Fettie großenteils in das Leder einziehen. Das nicht in das Leder olngesogene Fott wird mittels Schaber entfernt und gibt das sog Abstoßista" His findet, wenn es hell von Furbe und soms guter Beenhaffenheit ist, beim Sleden von Kernselfen und Harskornselfen Misverwendung. Melat abor ist das Fett von dunkter Farbe und sehr unrein Biawellen kann es noch durch Umschmelsen auf Wasser geruinigt worden, gewöhnlich ist dies aber swooklos, da auch die mahr oder weniger vorgereinigten Produkte wegen ihres hohen Gehaltes an Unversatibarem nicht zum Seifenzieden geeignet sind wird das Gerberfett dom Lederfett augmetst.

Lederfett, Die Lederfotte, die durch Extraktion von gegerbtem Leder und Lederahfüllen der Gerbereien, Schuhfabriken usw mit Benzin gewonnen werden, sind gelb, braun, auch schwärzlich, haben einen unangenehmen Ledergeruch und enthalten viol freie Fetteburen (50 bis 60%, und darüber), aber auch Wasser und viel Unverseif bares, namentlich Kohlenwassenstoffe. Das Fett stammt aus dem sum Schmieren der gegerbten Felle verwendeten Fett. De sum Einfetten des Leders neben pflanzlichen und tierischen Fetten auch Minerakte dienen, so erklärt sich leicht der Gehalt an Kohlenwassenstoffen. Die Lederfette pflegen sich mit sehr dunkter Farbe zu verseifen und sind sowohl aus diesem Grunde wie auch wegen ihres hohen Gehaltes

¹⁾ Mis "Gerberfeit" wird häufig such des Dégres bereichnet.

an Unverseifbarem für die Seifenfahrikation wenig geeignet. E empfiehlt sich deshalb, die Lederfette zu audiffsieren und zu destillierer Die so gewomenen Fettelluren sind heligelb und im Handel häufi unter dem Namen Talgiettskuren vorkommend. Sie pflegan groß Mengen Unverseifbares zu enthalten.

Die Lederfette neigen sehr sur Hannisionsbildung und vermöger größere Wattermengen zu binden. Längeres Stehenlassen in der Wären bewirkt keine Absoheidung des Watters, eine solche kann nur durc verdünnte Schwefelsture, Kochsals oder durch Zentrifugieren es

reicht werden.

Um das Lederfett von den Leim- und Schleimstoffen, welch die Emulgierung bewirken, zu befreien, kann man verfahren, wi beim Olivenfül baw Sulfurül beschrieben.

Dem Onyeno new sunuro besonreben,

"Um den spesifischen Geruch der Lederfettdestillate zu ver decken, parfümiert man sie mitunter und legt ihnen dazu besonder Handelsnamen bei, sogar auch solche, die auf Irraführung der Käufe berechnet sind").

Trotz seines üblen Geruchs und seiner dunklen Farbe hat da Laderfeit verschiedentlich in der Seifenfahrikation Verwendung zefunder

Bei der Destillation des Lederfettes mit überhitstem Damp bleibt ein Destillationerlekstand, Destillationspech (Goudron), vo dem kleinere Mengen beim Sieden dunkler Harmeifen, sog. Kamerur reifen, als Zusatz Verwendung gefunden haben.

Die durch Destillation gewonnene halle Feitzlure eignet sich abgesehen von ihrem Gehalt an Unverseifbarem, der meist swische. 5 und 18°/o schwankt, als Zusatzfeit bei Herstellung verschiedene

Hart- und Schmierreifen

Bei der sehr verschiedenen Beschaffenheit, mit der das Leder fett im Handel emoheint, ist dringend zu empfehlen, vor Ankau größerer Partien den Fettsäuregehalt und den Gehalt an Unverseit

barem durch Analyse festsustellen

Walkfett, Die Walkfette, die man aus den selfenhaltige Waschwässern der Spinnereien und Tuchfabriken durch Schweisseur zur Abscheidung bringt, bilden eine diekflüssige, ölige Masse von brauner oder schwarzer Farbe und umangenehmem Geruch. Sie finden in der Selfenfahrikation vielfach bei Herstellung von Textilacifen Verwendung, weniger zu Hausseifen, abgeschen von Harzelfen, die man an der dunklen Farbe, die das Walkfett den Selfen erteilt Ansteß nimmt.

Die Walkfette sind sehr blufig schmuts- und wasserhaltig unr haben sich nach Stadlinger") in den letzten Jahren vor dem Kriege erheblich verschiechtert, nachdem zahlreiche Textilibetriebe aus Spar zamkeitzrücksichten dass übergegangen waren, Textilibe und Schmäber mit hohem Gehalt an Kohlenwasserstoffen zu verwenden, die natur gemäß in die abfallenden Seifenwässer mit übergehen. Der genannte

Hefter, Tsebnologie der Fette und Öle, Bd. S S. 882, Berlin 1908
 Beifenfahrflund 1914, β. 1248.

somiker has Walkfeste mit einem Gehalt an Unverseifberem bis su

1º/a getunden.

Der Wert des Walkfettes variiert sehr, je nach der Qualität der sien, die in den Tuchtsbriken, aus denen es stammt, sur Ver-

endung kamen,

Fette aus Raffinationsrünkutladen. Unter dem Namen "Seifentt", "Butterfett", "Talgistt", "tierleches Fett" usw sind vielfach bfalliette angeboten worden, die telle bei der Kunstbutterfabrikation s Raffinationsrückstände gewonnen wurden, teils bei anderen Instrien abfielen. Solche Fette pflegen große Mengen Selfe und demissprechend große Mengen Wasser zu enthalten. In ihren sonstigen igenschaften sind sie naturgemäß sahr verschleden, entsprechend zu Fetten oder Olen, von denen sie abstammen.

Als "Pflansenfettsäure" kommen Abfälle der Speisefettbrikation von gelblichem Ansehen und schmalsartiger Konsistens, e hauptsächlich von Kottonöl und Kokosöl herrühren, in den andel. Sie fluden Mitverwendung zu Sparkern- und Oranienburger

also und su Harskornanism aller Art.

Vor dem Kriege waren die bei der Kunstspelserettfabrikation bfallenden Kokos und Palmkernöle von den Selfensiedern ihr begehrte Febte. Kokosal und Palmkernöl waren stets von der putschen Selfenindustrie hoohgeschätzte Robstoffe, und standen i früherer Zeit in größeren Mengen zu annehmbaren Preisen zur erfügung aber bereits in dem letzten Jahrzehnt vor dem Kriege anderte der größte Tell (lieser Fette in die Kunstbutterfabriken. nd den Seifensdodern blieben fast nur die Abfallkokosöle und die bfallkernöle. Dabol kamen häufig Öle vor denen andere Fette nd Fottsturen beigemischt waren. Oft enthielten zie beträchtliche longen von Erdnuß-, Seenm mid Kottonölabfallen, wedurch nicht ur die Ausbeute erhoblich vermindert, sondern auch Fehlande berbei offihri werden können. Auch angeselfte Öle kamen vor So fand Knigge¹) in einer Probe 52,90°/, from Fettesure, 12,22°/, Neu-alfett, 0,18°/, Unverseifbares, 20,12°/, Seife und 14,58°/, Wasser, andoron 65,81°/, freie Fettalure, 15,82°/, Neutralista, 0,18°/, Unerseifbares, 14,85°/, Solfe und 4,44°/, Wasser, während der Wasserchaft night angescifter Probon nur 0,16 bis 1,06% betrug.

Die unter dem Namen "Kokosölfettalure" und "Palmkernölfettlure" gehandelten abfallenden Fettetoffe kamn man nach H. Gehring")

1 folgende drei Gruppen unterordnen 1 Abfallöle, die, ohne vororige Reinigung mit Säuren, direkt in den Handel gebracht werden
nd die neben Fettalure und Neutralfett noch Seife, Schmuts und
Vasser enthalten, und swar in seiche, hei denen die Seife a) in
'orm von Kalkseife, b) in Form von Natronseife vorhanden ist,
"Abfallöle, die vor dem Verkauf mit Bäure behandelt wurden, die
lee seifenfrei sind, die aber troisdem noch erhebliche Mengen Schmuts
und Wasser enthalten können, S. Abfallöle, welche nachträglich mit

²) Bellenfabrikant 1914, S 1250. ³) Bellens,-Rig 1918, S, 470

anderen Abfalldien, besonders solchen, die aus der Raffination vor Sessmöl, Erdnußöl und Kottonöl stammen, verschnitten sind I manchen Speiscölfsbriken ist es auch üblich, die Baffinationarde stände, ob sie von der Neutraliderung von Kokosöl, Palinkerni oder Sesamöl usw herrühren, zu vereinigen und gemeinsam mi Sturen zu behandeln, wedurch dann Mischöle entstehen, die erholliche Mongen für die Seifenfabelkation minderwortiger Ole enthalte können, trotedem aber als Abfailkekosöl oder Abfailkernöl in de Handel gelangen. — Gehring hat eine Ansahl solcher Abfailkekosund Palmkernöle untersucht und das Besultat seiner Untersuchun, in folgender Tabeile zusammengesteilt

Ж . և ո
almk
ested
W
LINEY!
Helan
. Wat
LHIT
14
Nehm

O Bouchard¹) hat eine größere Ansahl abfallender Koken und Palmkernöle untersucht. Bei Kokesöl schwankten die Siturnsahlen von 106,0 bis 182,5, die Verseifungezahlen von 254,3 bis 262,3, der Glyseringehalt von 4,85 bis 8,14°/2, die Jodachien von 10,8 bis 12,7, des Unverseifbere von 0,37 bis 0,74°/2, Boim kornöllagen die Säuresahlen swischen 119,6 und 182,5, die Verseifungszahlen swischen 246,5 und 252,3, der Glyseringehalt swischen 3,12 und 7,24°/2, die Jodachlen swischen 15,7 und 18,8. Der Gehalt mit Unverseifbarem betrug rund 0,5°/2. Die sehr bedoutenden Schwankungen der angeführten Zahlen seigen, daß nur auf analytiselsem Wege eine richtige Beurbeitung dieser Abfallprodukte möglich bat.

Das Abfallkokosöl kam meist in heller bis dunkelgelber Farbe in den Handel. Das dunkelgelbe fand besonders su gelben Harzkernseifen auf Leimniederschlag Verwendung. Hellfarbige Abfallkokosöls, evil. chemisch gebielcht, wurden zu Kornseife, und Rech weger Seife mit versrbeitet. Um ein helles Abfallkokosöl zu er-

¹⁾ Les Mattères grasses 1914, Mr 70; Seifenfahrikant 1914, S. Mér.

alten, dürfte es am zweckmäßigsten sein, die in ihm enthaltenen eien Fettsturen durch 89 grädige Sodalögung oder Natronlange n verseifen, und zwar in der Weise, daß man in größen Holafissern em geschmolsenen, etwas warmen Ol die kalte Sodalfeung oder ange, unter Milverwendung von etwas Sala, sussiat. Sohald kein urbrausen mohr erfolgt, kann man annehmen, daß alle freien Fett-Luron verselft sind, und ill8t das Öl dann sum Absoluen stehen. has abgenetate helle Ol wird vom dunklen Sale vorsichtig abgabeben,

staterer findet zu dunkten Setten Verwendung.

Saanstocks. Die Rückstände vom Raffinieren der pflanzlichen le, die häufig als "Scenstooks" bezeichnet werden, sind wesentlich emchieden, ie nachdem Lauge oder Saure angewendet worden war m crateren Falle erhalt man einen Bückstand, der am Seife und) and den im Ol enthalten goweenen Schmutz-, Schleim und 'arbetoffen bostehs, er kann ohne weiteres in der Selfenfahrikasion erwendet werden. Im zweiten Falle erhält man einen bihaltigen Unreteer Er wird mit warmem Wasser behandelt, wodurch sich las Fost susscheidet und sich an der Oberfläche sammelt. o gewonnene Fett halt hartnäckig Wassor surfick, und es ist deshalb ehr schwierig, die von der Baffinierung berrührende Mineraleiture aussuwaschen. Für die Glyacrinfabrikation kommen die Soanstocks icht in Betracht, gans gleich, ob sie durch Behandlung mit Lange ster mit Saure gewonnen sind

Abwäuserfett. Bei dem jetzt herrschenden großen Mangel an etten hat die Fottgewinnung aus Ahwamern erhöhte Bedeutung rewonnen und man lat in der Kriegmalt eifrig bemüht gewesen, mwohl an der Zentralstelle der städtischen Abwäheer, als in den caldidachen Klaraniagen, wie auch an der Entstehungsstelle d. h. in ion Betrioben mit fettheitigen Abwittern, also Schlächtereien, Gastvirtechaften usw das Fett surlicksussewinnen. Die so orhaltenen schmierigen, dunklen Massen sind für die Glyserinfabrikation wortlos, is sie wenig oder gar kein Glysserin enthalten, aber auch für die Belfenfabrikation von sohr goringem Wert, da sie meist nicht un machiche Mongon Mineraldie hostinen, die sich auch durch Dostilation night beseitigen lassen.

Der geringe Ertrag Rohglysorin lohnt die Speltung der Abfallfoste nicht, die auch, durch die Nolgung dieser Art Fette zu Emul donon erschwert, umständlicher vor sich geht als bei gutem Neutzelfett. Das orhaltene Bohglyserin milste auch, um weiter verarbeitet werden so können, noch einer eingehanderen Belnigung untersogen worden. Der organische Bilokutand wie auch der Antell an Tei-

methylenglykol ist bei solchen Bohglyserinen viel zu groß.

Beim Hinkanf solcher Ahfallfette, ansgenommen derjenigen, die sich bei der Speisefettgewinnung ergeben, tut man gut, das Glyssein ger nicht en berücksichtigen und nur den Gemmtfettelluregehalt su bewerten, denn selbst die Selfenunterlauge, in die diese geringen Mengen Givernin übergehen, läßt der Seifensieder wegisufen, da es ihm nicht lohnt, diese aufzuarbeiten.

Die Art der Verwertung solcher Abfallfette richtet sich nach ihr Farbe und ihrem Neutralfettgehalt, hell ere Fette nimmt man dire sur Herstellung von Kernseilen, dunk in Fette mit Neutralfettgehr werden aufdifidert und dann destilliert und solche Abfallfette mit hoh Audität pflegt man nach einer Verreinigung direkt zu destilliere

4. Die Gewinnung von Glyxorin bei der Fettspaltung.

Die Stearinfabrikation in ihrer geschichtlichen En wicklung. Die Stearinfabrikation war länger als ein Vierteljab hundert die einzige Lieferantin von Rohglyserin, und so dürfte nicht unangebracht sein, einen Blick auf ihre Entwicklung zu werfe

Sie entwickelte sich in unmittelburern Anschluß an die Unte suchungen Chevrouls fiber die Fette, die er im sweiten Jahrscht des varigen Jahrhunderts durchführte und 1898 veröffentlicht Zwei Jahre darauf verband er sich mit seinem Kollegen Gay Lusse zur industriellen Ansheutung seiner Entschockungen. Sie nahmen is Jahre 1825 ein Patent für die Abschafdung der fetten Sturen un thre Anwandung sur Kersonfabrikation. Die Spezifikation des Pr tentes ist im hohen Grade intercement, fridem es bereits fast al die wiesenschaftlichen Principion enthält, die bie sum heurigen Tag sur Pabrikation der fetten Shuren in Anwendung gebracht sind, som die Verseifung mittels Bauren, die erst ungefähr 20 Jahre später zu praktischen Ausführung gekommen ist. Nichtsdestoweniger hat de Patent den Besttsern niemals Früchte gretragen. Die Geschicht dieses Gewerhauweiges Helert ein höchet interementes und lehrreiche Zeugnis, daß der Weg von der wissenschaftlichen Wahrheit bis st nützlichen Anwendung für die Zwecko des Lebens sehr weit sei kann, and seigt, daß dieser Wog mit Vorsicht an betreten und z verfolgen ist. Die vorangsweise empfahlonen Prosesse waren der Verfahren des Chemikers in soinem Laboratorium noch viel su thnile und für die technische Ausfibung noch wiel zu kompliziert. Zur Vo. selfung dienten die Alkalien und zur Zernetzung der Selfe die Sab sture, deren Alkalisaka, wie die Erfahrung seigte, sich selbst dure anhaltendes Waschen mit Wasser niemals vollständig von der am geschiedenen Sture trennen Heßen, ja die Patentinhaber sprache: some noch von keltem und heißem Alkohol sur völligen Beinigun. der Fettaluren

Indem de Milly und Motard im Jahre 1881 Kalk sinté de Alkalien sur Zersetzung der Fette in Amwendung brachten und di entstandens Kalkseife durch Schwefelslure zersetzten, stellten sie di Fabrikation auf eine ökonomische Grundlage und veraniaßten dadurel eine große und rasche Ausdehnung dieses Gewerbaweiges. Anfängliel wurden 14 bls 15°/, Kalk zur Vermifung des Taigs benutzt. Splitz hat Léon Droux die Kalkmengen auf 10 bis 11°/, herabgedrickt indem er die Verseifung in einem geschlosseenen Apparat unter einem Druck von 8 bis 4 Atm. bewirkte. Indem de Milly die Spaltung

der Fette bei noch häherem Druck ausführte, konnte er die erforderliche Kalkmenge noch wesentlich redusieren und schuf so die "Auto klavenverseifung", die noch jetzt in der Stearinindustrie ausgiebig Verwendung findet. Nimmt man auf 100 Telle Taig 3,5 Tele Kalk, so ist eine Temperatur von 170 bis 180° C (8 Atm.) zur Spialtung des Fettes erforderlich. Anfänglich benützte de Milly einen Apparat aus Schmiederlich, wie ihn auch Droux und andere, welche die Fette unter Druck verseiften, verwendet hatten, der schmiederlassene Apparat wurde aber sehr bald durch einen kupfernen Autoklaven ersetzt.

Abb 2 zoigt den von de Milly gebranchten Autoklaven mit Zubehör 4 ist ein geschlossenes sylindrisches Guffiß aus Kupfer

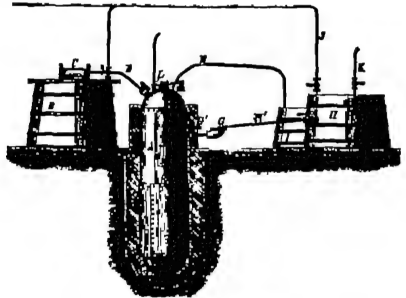


Abb 2. Autoklav von de Milly

mit einer Wandstärke von 15 mm, es hat einen Durchmesser von 1,2 m und eine Höhe von 5 m und ist mit einem Sicherbeitsventil, einem Manometer und einem Mannloch versehen. Durch das Rohr L steht es mit einem Dampfkessel in Verbindung, welcher Dampf von 8 Atm. Überdruck liefert.

Durch den Hahn L, von dem ein Bohr bis auf den Boden des Autoklaven geht, tritt der Dampf in letztern ein. Die Rohre D und H dienen sur Eintleerung des Apparais nach beendigter Verseifung, sie gehen ebenfalls bis auf den Boden des Autoklaven. Der Betrieb ist folgender Das su einer Beschickung erforderliche Fett (2000 kg) wird in dem hölsernen Bottich H mit Dampf geschmolsen und dann durch den Trichter G in den Apparais gebracht. Hierauf werden

1000 l Kalkmilch, die 60 kg Kalk enthalten, nachgegeben. Nach dem der Apparat so beschickt ist, wird der Hahn am Trichter (geschlossen und der Dampfhahn L geöffnet. Der Dampf tritt an Boden ein, durchdringt Fest und Kalkmilch und arbeitet beider durcheinander. In dieser Weise läßt man den Dampf, der die genera Zelt sinan Überdruck von 8 Atm. haben muß, 6 bis 8 Stunder in den Apparet eintreton. Nach dieser Zeit sperrt man den Dampi ab und überläßt den Apparat zwei Stunden der Ruhe, damit das glyserinhaltige Wasser sich absetzen kann. Nach dieser Zeit öffnet man den Hahn D - der Druck ist noch immer hinreichend stark um die im Autokleven besindliche Masse beganstreiben zu können und so wird sunsichet die unten befindliche Glyserinlange horansgeproBt und gelangt durch eine Filtriervorrichtung C in den Bottlah BSobeld das Glysertu bereus ist und die Petimasse bersumutreter beginnt, schließt man den Hahn D, öffnet den Hahn B und last des Gemisch sits Festsettren und Kalkseife in den Bottleh H' treten Sobald sich alles in letsterem befindet, gibt man 190 kg Schwefel alture von 68° Bé, die man suvor auf 14 bis 15° Bé verdünnte, unter Umrahren zu und läße gleichseltig Dampf einströmen Nach ungo fikhr swei Stunden ist die Zessetsung der Kalkselfe beendigt. Man sperre jetzt den Dampf ab und läße die Petisäuren sich absetzen Schließlich werden letztere zur nochmaltgen Waschung in einen aweiter Bottich H greechonft.

Die Kenntnie der interessurten und wichtigen Tabmobe, daß Wasser allein bei höherer Temperatur imstande ist, die Fette au zer setten, verdankt man den Arbeiten von Tilghman') und Berthelot") die im Jahre 1864 fast zu gleicher Zeit die hochwichtige Entdeckung machten. Von den beiden genannten hat sich nur Tilghman mit der industriellen Seite der Frage beschäftigt. Nach seinem Verfahren das frellich im großen nirgends enteprochen hat, treibs man das mit Wasser geschmolsene und emulgierte Fett mittels einer Pumpe durch ein langes, schlangenförmig gewundenes Bohr, welches in einer Penerung llegs und, je nach der Beschaffenheit des Festes, auf 260 bis 380° (erhitet wird, die Zersetsung sollte auf diese Woise nicht länger sie

10 kilbuten in Anspruch nehmen

Nach dem Patent von Dr Egon Böhm⁶) in Hamburg spaltet Böhm mit Wasser allein das Fett in der kursen Zeit von 1 hie 8 Stunden bei einer Temperatur von etwaa über 200° C. Er arbelies dabei mit überhitstem Dampf und sehr hohem Druck und sorgi für eine sehr injensive Mischung von Fest und Wasser

Gemild der Befindung wird das Fests oder Ol mit den gur Zerlegung nötigen Mengen Wasser innerhalb eines Autoklaven (Abb. 8 durch ein Bührweck emulgiert und gleichseitig der indirekten Hehitsung bed fiber 200° und enterprechend hohem Druck bis sur Bereichtung des gewinschien Speligrades unterworfen. Hine sehr wesentliche

¹⁾ Dingl. pol. Jours, 138, 138; Wagners Jahrbuch 1885, 1, 406. Droux, Les produits chim., Paris 1878, S 81

Bedingung für das Gelingen der Speltung at die möglichet innige Jurchmischung der Emulsion, um die wechselseitige Berührung von fett und Wasser auf möglichet großer Oberfläche herbeisuführen, lass ist erforderlich, das Gemenge fortwithrend in Johnston Beregung su erhalten. Zu diesem Zweek kommen swei Schneckenthree in Verwendung, ein rechtsgüngiger und ein linksgüngiger, von lenen einer den anderen konsonirisch umschließt. Dann sind die on den Schreubenflächen begreusten Schankelplatten durchlocht, so taß die Flüssiekeitsmenge aus Wasser und Fest in zahlreiche Filden estellt wird, welche, senkrecht auf die Schraubenfläche stehend, sich such allen Bichtungen krousend und mischend bewegen. Durch liese Vereinigung der indtrekten Erhitzung mit sehr hohem Druck ind der gleichsettigen Einwirkung der intensiven Mischung während lor Dauer der Spaltung golangs man zu einer gleichmäßigen und unigen Emulsion von Ol und Wasser und su einer nahem voll commencer Zerlegung in raino Produkto in etwa 1 bis 8 Standen nnerhalb eines Arbeitsganges, ohne daß es irgendeines Zusstzes eines hemischen oder katalytischen Mittels bodarf. Die Emulsion schichtet ich infolgedemen nach der Spaltung in kürzester Zeit vollkommen n Fettellare und Glyserinwasser

Nachstehend sei aus der im Laboratorium durchgeführten Vernichsreihe eine kleine Zahl von Ergebnissen angeführt

Pest	Tempe ratur	Druck in Atm	Zeit in Hinnden	Spaltung in %	
torushlosor Waltran nochenfott und Talg Japanischer Flichtran einGi	240° 223° 240° 240°	15 35 16 35	2 	94 98,5 94,5 96,5	
Falgoi Contonol Palmicernol	940* 940* 340*	#5 #5 #8	5 5 (1)	97,5 97,5 96,5	

Ein Spaltungsgrad von 117°/o in swei Stunden, ohne daß die rhaltenen Fettelluren nachdunkeln, wäre ein Hefolg, den keines der sieherigen Verfahren auch nur ennähernd erreicht.

Bei diesem Verfahren bedient man sich zweckmäßig eines herisontal liegenden Autoklaven, wie ihn die Zeichnung in einem Ausfibrungsbeispiel schematisch darwiellt.

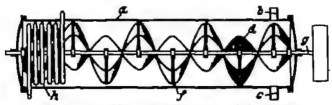


Abb. 1. Autoklav mit Bührwerk nach II Böhm.

В

Das Druckfaß s. welches ebenso wie alle inneren Teile aus von Festiglare nicht angreifbaren Matallen oder Metallegierungen bestaht und mit einer Eisenparmerung umgeben ist, wird von einer mehrfachen, in der Zeichnung z. B von einer Doppelschnecke f. d durchsogen, welche den Appersiquerschnitt völlig susfüllt, so daß alle Telle der Füllung gleichneitig in Bewegung gesotet werden. Die Bührschnecken /, d, die beide mit einer in geeigneter Welse angetziebenen Welle verbunden sind, sind verschieden angeordnet und gestaltet, und zwar ist die Schmecke e unmittelber mit der Welle verbunden, während die entgegengeseist sich drehende Schnecke / mit fhrer Innenkante nicht bis an die Schneckenwelle und mit der Außenkante nahern bis sur Behälterwandung reicht. Beide Schnecken Heren also konsantzisch und weisen Lochungen in den Schraubenfillaben auf. An dem olnen Ende des Druckfames ist eine Heisschlange & angeordnet, welche mit einem Heißwamerofen verbunden ist und in welche an einem Ende tiberhitztes Wasser ein und am anderen Ende austritt. Das Druckfaß a has Zulauf b und Ahlauf e filr die Öl- und Wasserfüllung. Zu und Ablauf sind verschließbar

In Ausübung des Verfahrens werden 5000 kg Ol und 5000 kg Wasser nacheinander in das Druckfaß geleitets, so daß es vollgefüllt ist. Durch Anfeuern eines Heißwasserufens wird überhitstes Wasser durch die Heisschlange geleitet und das Rührwerk angestellt, so daß die im Druckgefäß ersougte Mischung auf otwa 220° 0 erhitzt und unter einen Druck von etwa 25 Atm gebracht wird. Durch Probenahmen überseugt man sich von dem Fortgang der Spaltung. Nach otws 1 bis 8 Stunden, je nach Art und Beschaffenheit des Oles, ist die Zorlegung beeudet, die eine Ausbeute von 98% und mehr des Öles an Festssure ergibt. Das Rührwerk und die Heisung werden nun abgestells, worste nach einer gewissen Zeit der Kühlung des Druckfames die gebildete Fettalure entfernt und neues Ol sur weiteren Spaltung zu dem im Druckfaß verhleibenden Olyserinwamer eingeführt wird Ist das Glyserinwasser genügend mit Glyserin goreschert, so wird es abgesogen und in bekannter Weise durch Vordampfen auf Glyzorin verarbeites, ohne daß es einer verherigen chemischen Beinigung bederf. In der Rogel kann man das Wasser durch drei bis vier Operationen hindurch ohne Erneuerung im Druck faß lassen und auf diese Weise mit Glyserin bereichern,

Ohne die Arbeitsführung geschen zu haben, läßt sich ein bestimmtes Urteil nicht geben. Sieher ist, daß derartige Druckverhältnisse ungern im Autoklavenbetriebe aufgenommen werden, da zu dem Drucke von 85 Atm. die erhähte chemische Wirkung der Fettsäure tritt und Undichtheiten noch hänfiger als bisher auftreten werden. Bekanntlich werden die Undichtheiten des heutigen Autoklaven schon oft recht unlieb empfunden. Böhm hat sich wohl in Erkenninis dieser Nachteile ein Hochdruckgefäß im Jahre 1921 schützen lassen, das bis zu 50 Atm. gut verwendbar sei, so daß Böhm glaubt, damit der technischen Brauchberkeit der reinen Wasserverseifung nahe gekommen zu sein, haw diese erreicht zu haben. Wenn

sich das Verfahren im Fabrikbeirieb bewährt, wäre dies von immenser Bedeutung, einmal wegen der ac kursen Deuer der Spaltung, sodann aber deshalb, weil das Glyserin in stärkerer Form ohne jede Ver-

unreinigung gewonnen worden kann.

Auf anderem Woge suchten G Forgusson Wilson und G Payne. die von der seuren Verseifung und Destillation anseingen, die Wasserverselfung zu ermöglichen. Bie ließen sich im Jahre 1855 ein Verfahren') patentieren, bei dem Fette durch überhitsten Dampf sorneiss werden und die Festaluren und das Glyserin überdestillieren. Da diese Methode den Druck vermeidet, schien sie berufen, alle andern Methoden der Fettellurefabrikation zu verdrängen. Hin Vortrag, den der eine der Patemiinhaber, G F Wilson, Direktor der Prices' Patent Candle Company, in der Society of arts in London hielt, bestätigte diese Ansicht, doch hat sich nach vielen Versunhen herausgestellt, daß diese Methodo für die praktische Vorwandung nicht geeignet ist, well es zu schwierig ist, die Temperatur des zu zer scissendon Fettes genau auf 810 bis 815°C zu halten. Steigt die Temperatur liber 815 0, so wird saviel Glyserin in Akrolein verwandelt, welches die Arbeiter sehr belästigt, fällt sie unter 810° 0, so geht der Spaltungsproses zu langen vor sich. Nach O Korschelt") kann die Tomperatur in viol weltoren Grenzen gehalten werden, ohne daß chie über das gewähnliche Maß hinanagehende Akroleinbildung oder eine Verzögerung der Fottspeltung eintritt, wenn das Fett in fein vertaliten Zustande dem überhitzten Wasserdampf ausgesotzt wird. Wie Korschelt Dolte gegenüber seinerseit mittelite, hat er sein Verfahren in Japan mit Verteil zur Spaltung von Fischölen benutzt. In Doutschland scheinen leider keine Versuche damis gemacht worden zu sein.

Das Verhalten der Fotte gegen Schwelelsure suerst in ein klares Licht gestellt su haben, het das Vordienst Frémys. In einer Abhandiung, die 1850 in den Amales de Chimie et de Physique veröffentlicht wurde, seigte er, daß die Einwirkung der Sauren und Alkalien auf die fetten Körper viel analoges hat, indem beide die Petto seretsen. Frémys Versnehe praktisch su verwerten, unternehm sucret George Gwynne, der im Jahre 1840 din Patent nahm, die Fette durch Schwefelseure zu sametsen. Des Verfahren scheiterte an der Reinigung der grhaltenen fetten Sturen. Um der Versuifung mit Schwofelsaure Hingang zu verschaffen, bedurfte es einer weiteren Operation, der Destillation der fetten Sturen, und swar der Destillation mit fiberhitstem Wassordampf. In olnem onglischen Patent, das am 8. Desember 1842 an William Colly Jones und George Wilson erteilt wurde, findet sich sum ersten Male die Schwefelsture Verseifung gielehzeitig mit dem Dampfdestillationsverfahren in Anwendung gebracht. In der Voreinigung der Vorseifung durch Schwefolsture mit der Destillation war die Grundbedingung dieses Verfahrens gegeben.

1) Hagi. Patent 1624, 1884.
 2) Betrutabelkant 1884, B. \$17

Anfanga god man in das geschmolsene Fest allmählich bis an 40°/ Schwefelsbure von 66° Be, erhöhte langsam die Temperatus des Gemisches auf 86 bis 92° C und echielt diese 24 bis 86 Stunden lang. Die Wärme und die große Menge Schwefelelure habten die Zenstürung von einem Fünftel des Feites zur Folge, namentlich wurde das Glyserin seestört, 12 bis 15%, Ölseure gingen verloren und selbst ein Teil der festen Fetteluren wurde angegriffen. Der größte Teil dieses zerstörten Futtes schied sich als schwarzer Toer ab, den man sueret unbenntat fortwart. Aus diesem Grunde verminderte man allmählich die Säuremenge, aber unter Berücksich tigung der Natur der verarbeiteten Fette, da diese sich gegen die Saure verschieden verhalten. Im Verhältnis der Säureverminderung wurde die Temperatur erhöht, man stieg auf 100, 105, 110 und 115° C. Das teerartige Produkt veränderte sich aber nicht im Vor hältnis der Schwefelsfureverminderung oder der Ausbeute an destil lierter fester Festisiure. Der bei dieser Art der Festspaltung siel ergebende Verlust, der 12,8%, betrug, führte zu einer neuen Art der Schwefelstureverseifung, bei der die Kinwirkung der Siture nur gans kurse Zelt denert.

Braconnot, Chevreul und Fremy hatten gefunden, daß die Fotte durch bloße Berührung mit Schwefelsture zerlogt werder können, Knab war der eeste, der hiervon industriellen Vorteil su ziehen zuchte. Er nahm 1854 ein Patent, in dessen Spezifikation es heißt, daß er dahin gelangt sei, die Reaktion von Schwefelesur. bel nur augenhiloklicher Einwirkung fabrikmäßig zu erwarten, d. h deB eine Operation nicht Binger als eine Stunde in Anspruch nimmt und daß es möglich ist, im Zeitraum von einer halben Stund: 1000 kg Fett in 20 bis 30 Chargen zu spalten. Das Fett wurde suemst auf 190° C erhitat, dann die nötige Menge Schwefelelure su gesetzt, während ein Arbeiter mit ohnem hölkernen Bührscheit tächtig rührte, und nach einer Minute das Ganze in siedender Wasser gegossen. Knab wandte anflinglich 50%, Schwefelsäure au Allmahlich verminderte man die Menge der Saure, ja oinzelne Pabrikanten haben angegeben, daß sie bei einem Gemisch von Talg und Palmäl nur 8,75 bis 4% Schwefelelure genommen haben.

Frémy hatte angenommen, daß bei der Einwirkung von Schwefelsture auf Fette sich Sulfofettsturen und Glyserinschwefel ature bilden, die sich beim Kochen mit Wasser in Fettsturen, Glyserin und Wasser zerlegen, daß der chemische Prozes bei der Einwirkung der Schwefelsture auf Fette ein komplisierterer ist, geht aus der Tatsache hervor, daß bei der sauren Verseifung eine größere Ausbeute an festen Fettsturen erzielt wird als bei der Verseifung mit Kalk oder im Autoklaven.

Die saure Verseifung findet heute nicht mehr in dem frühern Umfange Anwendung, die Qualität des bei diesem Verfahren gewonnenen Glyzerins sowie auch des Oleins läßt zu wünschen übrig Man ist mehr und mehr zu dem sogenannten gemischten Vorfahren übergegungen, d. h. man spaliet die Fette zunächst im Auto klaven und unterwirft die hierbei erhaltenen Febtsturen, die, je nach der Ausführung, größere oder geringere Mengen Neutraliett enthalten, der Ausführstion und Doutillation.

Bei der Verseifung im Autoklaven ergoben reine und helle Fette eine Fetindure, aus der ohne Destillation ein rein weißes Stearin (Saponifikatstearin sum Unterschied vom Destillatstearin) abgeprest worden kann, dagegen lassen sich dunkle Fette auf diese Weise nicht verarbeiten, sondern erfordern eine Reinigung des Produktes durch Destillation. Bei dieser Behandlung der Autoklavenfestsäuren treten aber durch Zerstörung des in ihnen enthaltenen Neutralfettes Verluste und Qualitätsveränderungen ein. Diese sind um so größer, als alto, rangige Fette sich im Autoklaven mangelhaft spalten und claim für die Destillation besonders ungeeignet sind. Diesem Übeletend hills das gemischte Verfahren ab, indom es die autoklavierte Fottshure einer Behandlung mit Schwofelsaure unterwirft, wobei das noch vorhandene Neutralfett gespalten und für die Dostillation geeignet gemacht wird. Man hat so den Vorteil, daß man den größten Tell des Im Pets enthaltenen Glyserins in guter Boschaffenheit gewinnt und daß auch das Olein erheblich besser ist, als das aus saurer Verseifung und Destillation hervergegangene, indem es nur wenig Unverseifbares onthillt, weshalb es im Handel als support fixleries" goht und von den Sollensiedern gern gekauft wird.

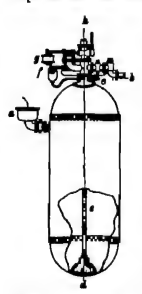
Die neueren Festspeltungsverfahren, die Festspaltung unter gewöhnlichen Druck mit aromatischen Sulfofettsäuren (Twitchell Reaktiv and Pfellringspalter) and hochmoleku laren allphatischen Sulfosauren (Kontaktapalter) mowie das formentativo oder enzymatische Verfahren und die Krebitz verselfung haben vor der Autoklavenverselfung den großen Versug rial thre Apparatur wecontilah billiger and einfacher ist and so haben ale zur Erzeugung von Fetteduren für elle Belfenfahrikation bergits anglebig Verwondung golundon Von diesen Fettspeltungverfahren sind die mit arematischen Sulfofestaduren und aliphatischen Sulforduren violicicht berufen, auch in der Stearinfabrikation eine Rollo su spielen, dagegen ist die ensymatische Fettspaltung für diese Industrie ganzlich ungeeignet, da gerade bei den für diese in Frage kommenden Festen mit höherem Schmelspunkt, wie Talg und Palmöl die Spaltung eine höchst mangelhalte ist. Ebenso ist das Krebitsverfahren nur für Zwecke der Selfenfahrikation brauchbar

a) Die Autoklavenverselfung,

Die Ausoklavenverseifung wird in ihrem Grundprinzip noch ebense ausgeführt, wie sie von de Milly ins Leben gerufen wurde, aber in der Ausführung selbst hat sie mancherlei Änderungen erfahren. Diese beziehen sich einmal auf die Apparatur selbst, sodann auf das Spaltmittel und drittens auf die Behandlung der Fette.

Der Autoklav Die Autoklaven werden jetzt allgemein aus starkem Kupferblech (18 mm) hergestellt oder man baut eiserne Antokiaven, die im Innern einen Kupferblechmantel tragen - Kisenblech ist nicht zu gebrauchen, da es von den Festzsturen stark angegriffen wird und sich Risenseifen bilden, welche die Festmasse rot fürben -, sie eind doppelt genietet, haben halbkugelfürmigen Boden und ebensolchen Kopf und mitsen folgende Vorrichtungen bestissen 1 sum Binbringen des geschmeisenen Fettes, des erforderlichen Spal sunganitiels und Wassers, 2. sum Einleiten des Dampfes, 8 sur Entleerung. 4. sum Durcharbeiten der Autoklavenmasse und 5. Manometer und Sicherheitsventil. Diese Anordnungen seigen an den verschiedenen Apparatekonstruktionen nicht unerhobliche Abweichungen. Gebaut worden sie außerdem in sehr verschiedener Größe. Am gangbarsten sind die Autoklaven von 2000 bis 8000 kg Fettenling Sie dürfen für die Festepaltung nicht zu sehr gefüllt werden, da sonet die Versetting mangelhate ist und nicht unerhebliche Mengen Neutraliett der Spaltung entgeben. Für eine Fettfällung von 2000 kg muß der Apperet einen Fassungersum von ungeführ 4000 L für 2500 kg Fett von ungeführ 5000 l und für 5000 kg von ungeführ 6000 l haben.

Withrend bei dem Autoklav von de Milly droi Rohre vom Kopf his auf den Boden gingen, ist bei den modernen Apperaten



Abb, 4. Autokiav mit Dampiveriellungsglocks.

melst nur ein Rohr vorhenden, das innen vom Kopf bis auf den Boden geht und sowohl sum Rintelts für den Dampf wie auch sum Ansteitt der Verselfungsprodukte dient. Dieses eine Rohr sicht dann oben, außerhalb des Apparates, sowohl mit dem Dampikessel wie such mit dem Bahliber zur Aufnahme des Autoklaveninhaltes in Verbindung. Die Anordnungen in dieser Bestehung sind bei den verschiedenen Konstruktionen ziemlich verschieden. Abb. 4 zeigt einen solchen Autoklaven, a ist der Trichter zum Einfüllen des geschmolzenen Fottes und des Spaltmittela, e das durch den Apparet hindurchgehende Rohr, das unten in einer Glooke et endigt, die als Dampfvortedler dions, and oben, außerhalb des Antoklav, in ein Rohr übergeht, an dem sich die Verbindung b mit dem Dampfkomel, cine solche sum Abblasen der Verseifungsprodukte k, ein Entlittungshahn e, sowie Manometer f und Sicherheitzvontil g befinden. Birwellon findet man auch noch die Einrichtung, daß swei Bohre bis auf den Boden des Autoklay gehen, von denen dann das sine

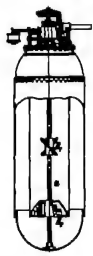
für die Zuführung des Damples, das andere für die Entieerung bestimmt ist. Die Zuführung des Damples erfolgt meist von oben wie in unserer Abbildung, doch kommen auch Autoklavenkonstruktionen vor, bei denen der Dampf von unten eingeführt wird. Unter allen Umständen muß die Binführung so sein, daß der Dampf am tietston

Punkt des Apparats cintritt, damit er die ganze Fettmasse mitsamt

ism Spaltmittel durchstreicht und sie durchmischt.

Statt des Fülltrichters an der Seite findet man jeint die Hinrichtung, daß oben ein Rohmtutsen angebracht ist, der mit dem hochstehenden Fettreservoir verbunden ist, so daß das Fett nach Öffnung des Verbindungshahms von selbes in den Autokiav läuft. shenso such das Speltmittel. Zuwellen dient auch die Füllvorrich tung sugletch sur Entloarung. In diesem Falle muß sie mit einem Bohr vorschen sein, das bis auf den Boden des Apparats gaht. Der eventuell vorhandene Fülltrichter muß dann vor der Entleerung abgeschraubt und durch aln Bohr emeist werden, das nach dem sur Aufnahme der Autoklavenmasse bestimmten Behälter führt. Die Enticerung nach Beendigung der Autoklavierung erfolgt auch in sweieriel Weies, Man IABs ontweder den ganzen Inhals in einen Bottich gehen, in dom sich das Glyzerinwasser in der Buhe am Boden absetut, oder man fängt Glynerinwamer und Fettemasse gesonders suf. Man stellt also sueret eine Verbindung mit dem sur Auf nahme des Chyserins bestimmten Gefäße her, schließt diese, sobald man merkt, daß die Fottmasse anfängt, berausgedrückt zu werden, und stells die Verbindung mit dem Bottich her, der zur Aufnahme letsterer bestimmt ist. Der Hahn e dient zur Entititung während des Füllens, ferner beim Dammfeinlassen und schließlich während der Autoklavierung selbet. Er bleibt withrend der gamen Dauer der Operation otwas gooffnet, damit immer trischer Dampt zuströmt, der Fott und Spaltmittel innig durchmischt. - Die neuern Apparate habou forner an der Seite 1 bis 8 kleine Hähne die sur Probeentnahme bestimmt sind um den Verlauf der Autoklavierung ver folgen zu können.

Die älteren Autoklaven hasten alle aulehe Vorrichtungen nicht. Die Apparate in den Ostormannschen Fabriken in Barmon und Potadam waren viel einfacher. Sie hatten an dan Seiten Mannloch und Füllteichter und oben auf dem Dom Manometer und Bieherheitsventil und einen Bohrstutsen, der mit einem Dreiwegshahn verschen war, durch den die Verbindung mit dem Dampfkomel, mit dem Behalter für das Glysorinwasser und dem Bottich zur Aufnahme der Festmasse, je nach Bedarf, hargestellt wurde, Von dem Bahrstottsen ging ein Rohr bis auf den Boden des Autoklaven, das sowohl sur Zuführung des Dampfes wie auch zur Entleerung nach Beendigung der Autoklavierung diente. Beim Füllen wurde der Dreiwegahahn so gostelle, daß er entweder nach dem Glyssrinbehålter oder nach den Fottelarebottich hin offen war Nach erfolgter Filling wurde der Fülltrichter geschlossen und die Verbindung mit dem Dampf kessel hargestellt. Der einströmende Dampf brachte den Druck im Autoklaven sehr bald auf 8 Atmosphären. Er blieb 6 Stunden unior diesem Druck, wonach der Dampf abgestellt und der Apparat 2 Stunden dez. Ruhe überlassen wurde. Vermutlich ist damais allgemain so gearbeitet worden und die auf diese Walse bewirkte siemlich mangalharie Mischung von Fett und Spalimittel Veranlassung gewesen, Autoklaven mit Bührvorrichtung zu benen, wie ein zeicht durch Abb 5 dargestellt ist. Im Innern des Autoklaven befindt zich, wie aus der Abbildung zu ersehen ist, ein unten und oben offens Zylinder (die zogenannte Chemise), der mit Hilfe von Stegen be



Abb, 5 Autoklev von Mortne almi, Paris

festigt ist. Seine ganze Oberfläche ist mit Löcher verschen. Die Flügelachee a ist unten in einer Spursapfen gelagert und oben durchgeführt. Di Flügel B bewegen sich mit wenig Spielraum i dem innern Einsatz, und die Drehrichtung de Flügelachee ist derartig daß die Flügel die Fets masse von unten nach oben in der Chemiso bewegen und so eine energische Durcharbeitun bewirken.

Nach Poccossi¹) wird der Spaltefickt durch die mechanische Bührung nicht erhöht, de Gehalt an unverseiftem Fett bleibt der gleiche wi im Autokiav ohne Bührvorrichtung. Diese Angab mag richtig zein in besug auf die neueren Kon struktionen, bei denen mit Hilfe des Enslüftungs hahnes eine gewisse Bowegung während der Auto klavierung und eine innigere Mischung hervorgerufes wird, wir glauben aber nicht, daß sie auch fü die Literon Apparate sukrifft, wie sie noch in der 60er Jahren des vorigen Jahrhunderts allgemeit gebrünghlich waren.

Die Spaltung kann im heutigen Ausoklaver auch mit übermäßiger Daupfdurchlüftung nich

wesentlich höher getrieben werden, der große Dampfverbrauch würd in gar keinem Verhältnisse sur erzielten Spaltung stehen. Der Autokismis shmal nur 80°/, seines Volumens und sinmal mis 70°/o in gleiche Welso mit Spalter, Futt und Wasser beschickt, gibt bei gleichem Druck: und Durchlüftung annähernd die gleichen Spaltungseffokte, obswar die Durchmischung bei - 80 volumprozentiger Beschickung günstiger ist hav sain müßbe als bei - 70 prossatiger. Der Autoklav dar dagegon wieder nicht übermäßig wen ig mit Dampf durchlüftet worden da die Spalitungsergebnisse bestimmt hersbyedrückt wurden. Nach allem su schließen, ist für jedes Fett oder Öl eine gewisse Durch mischung (Emulsion) für die Autoklavenspeltung erforderlich, die su überkreiben für die Spaltung in unseren heutigen Autoklaven prak tisch nutsios ist. Die Durchmischung blingt auch von der Art der Spaltenities ab. Magnesiassifen amulgieren besser als Zink- oder Kalk selfen, wenn Magnesia als Spalter nicht vergesogen wird, so hat das wieder andere Gründe, die weiter unten erörtert werden sollen.

Für die Autoklaven der Ostermannschen Fahriken in Barmen und Potsdam war ein besonderer Dampikessel vorhanden, ein Kessel mit zwei übereinander liegenden Siederohren, wie ihn sehen de Milly

⁷⁾ Carl Mangold, Die Stearlaindustrie, Weimer 1896, 8 25

erwendet hatte. Diese Anordmung, daß für die Autoklaven ein bemderer Dempficessel dient, hat den Vorteil, daß nicht durch plötsliche
rößere Dampfentnahme an andern Stellen des Betriebes ein Herabehen des Druckes erfolgen und dadurch Störungen entstahen oder gar
ückschläge von Fettmasse in das Zuleitungsrohr vom Dampf
essel kommen können¹). Die Spaltung wird durch die Störung in der
ampfispannung unterbrochen, da während dieser Zeit der Autoklaven
ihalt sur Buhe kommt, und die spätere oder folgende Durchlüftung

ringt die alte mulsion nicht so deht mehr su ande, well Wasser nd Fett jetzt öhere Temporatu zu bestiebestsung es Autokiaven.

Rine weentah andere Anord ung als die bisher seprochenen Autoaven zeigt der .Autodynalache Anto lav" von Bála dec bb 8 wiedererbon ist. Bol dieun Apparat notal or you unton einromende Dampi n surbinemartices thrwark in Bolob, wodurch or laht werden soll. B darch die me anische komblort mit der mihenden Wirkung

m ausströmen Abb. 6. Autodynamischer Autokiev, System Dr B Lack.")
on Dampfes.

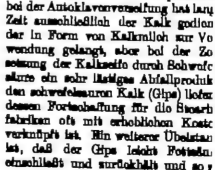
ne interaive Mischung des Autoklavoninheits erfolgt. Als wei ren Vorang dieses Apparats gibt Lach an, das die Zugabe der saltmittel fraktionsweise geschehen kann, wodurch eine Emparats an

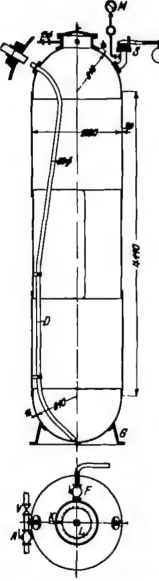
Um solsko Böckschläge en verhinders, ist in das Dempfestührungsteht
 Böckschlagsventil eingebaut.
 Lach, Die Gewinnung u. Verarbeitung der Glysseins, Halle 1907. B. 19.

Spalimitteln erreicht wird, und daß man es in der Macht hat, währen einer Operation noch Spaltmittel sunugeben. Dies geschieht durch de druckeicher gebeuten Zylinder (Chemikalien-Einfüllgefäß). Man M. durch den Fullhahn den aufwerchlämmten Spalter eintreten, schließt dan

den Fullhahn und öffnet den Abfluf

hahn in den Autoklaven, wodurch de Dampf aus dem Autokiaven in diese Zusatzappezat strömt und die Flüsch kett durch den schließlich sich o gebenden Überdruck in den Autklaven probt. Eine der gangbarston Ausc klaven Typen, wie solche heute at 15-18 mm starken Kupfer gestells worden, gebon wir in Abb wieder Die Zuführung des Fette oder Oles und des Wamers now Spalimittale erfolgt durch cin Roh das im Mannicohstuteen mündet un nach der Füllung durch den Motal hahn F verschlossen wird. Die Zi führung des Dampfes geschicht durc das Rohr D, das sugioloh als Abbla rohr dient. P ist das dasu gehörig Dampiventil, A oin Motallhahn, L i der Lufthahn, K das Röhreham (die Ableitung des Koohdampfos wit rend der Spaltdauer. An der obert halbkugelförmigen Hanho ist ein Stu zon angebracht, der Sicherheitsvon: und Manomator iragi, der auch hal langelformige Boden ruht auf alno Risengestell G Selbstvorständlich i der Autoklav durch guto Isollorus vor Wirmenbgabe su schützen. Die Spaltmittel Als Spaltmitt





Moderner Autokier

tusten Anlaß gibt. Diese Mißstände, sowie auch der Wunsch h einem Spaltentitel, des schneller und sicherer wirkt als der k, sind Veranlassung gewesen, nach einem andern zu suchen, l as wurde eine große Ansahl von Chemikalien der verschiesten Art zu dem Zweck empfahlen. So wurde vorgeschlagen, Zinkstaub, mit Zinkoxyd, mit Ambaryt, mit Schwafelbarium. Blefoxyd, mit Manganoxyd, mit Natriumaluminas, mit Magneda. Ammoniak, unter Druck auch mit schwoffiger Siture oder Biis su verselfen. Ferner sei noch ein patentilertes Verfahren erint, well es seiner Zeit in den beiden in Deutschland vorhandenen hblitten für Selfenfabrikation dom "Selfenfabrikant", und der lfensieder-Zeitung", lebhafte Kontroversen hervorgerufen hat, das ent der "Société générale Belge de déglycérination"), isch die Fotte durch Autokiavermasso, die aus früheren Operationen rührt, gespalten werden. Als Delte von dem Patent erfuhr, glanbte daß die in der Masse enthaltone Kalkselfe das wirksame Organ sein te, hatte doch Pelouse bereits 1855 festgestellt, daß Öllvenöl ch Kalksoffe unter Druck sur Spaltung gebracht werden konnte. hatte eine durch Filling mit Chlorkalsium aus gewöhnlicher uselfe horgestellte Kalkseife mit der gleichen Menge Wasser und seelbon Gewicht Olivenal in einem Digestor 3 Stunden auf 155 165 C erhitet und dabei eine volletändige Spaltung des Olivan ordelt, abor das war ein Irrtum. Die genannte Gegellschaft war mehr der Ansicht, daß die freien Festaluren in der Autoklaven so das wirksame Agens seion und daß diese die Vorseifung nur eitou soliton emo Analohs, doren Unrichtigkeit sich solors darans bt, daß Fotte, die freie Fottelluren euthalten sieh weit schlochter Autoklavon spalton als Noutralfetto.

Welche Beschleunigung geringe Mengen Metallexyde der Spal g von Fetten im Autoklaven varieihen, veranschaulicht nach sende Tabelle

Dio Autoklavonspaltung von Palmkeroël, unter 6 Atm. Dampf ok durchgeführt, ergibt froio Fottalluren

Nash Standen	MCB 0,00°/, KmO	Ohne Metalloxyde				
0	4,00	4,80				
1	47,90	6,50				
2	76,00	10,10				
8	88,40	19,50				
4	47,90 76,40 88,40 86,88	18,40				
ħ	88,100	18.10				
0	89,10	90,54				
7	90,18	99,40				
8	91,30	18,16 90,54 98,40 94,00				

Von allen den vorgeschlagenen Speltungsmitteln haben nur swei et technische Bedoutung gelangt, die Magnesia und das Zinkoxyd.

⁷⁾ Hagt. Pat. Mr 7578 von 1884.

Die Magnesia has vor dem Kalk den großen Voreng, daß (Autoklavenmasse beim Zersetnen mit Schwefelellure kein unifelleb Produkt Hefert, so daß Fostverluste, wie sie beim Kalkverfahren d unicalishe schwefelsaure Kalk durch Festhalten bewirkt, gnassachloss sind und sich nicht als ein so lästiges Abfallprodukt wie der Gips a sammeln kann. Die Magnesiaverselfung wurde suerst von J W Fro stone") in Anwendung gebracht. Nach dem ihm erteilten Pate wird das Fett bei ohnem Druck von 8 Atm. mit der Halfte sein Volumens Wesser und 1/2 bis 10/2 Magnesia erhitet. Bei Rinführun des Verlahrens sind viele Fabrikan suerst auf Schwierigkeiten g stoßen, welche ohne Zweifel von der mangelhaften Beschaffenhalt d verwendeten Magnesia harrihrten. Den Fettspaltungsbetrieben wurd-Produkte geliefert, die mehr Karbonet als Oxyd enthielten. Pelix Kaller") ist die Euboes-Magnesia ein vortreffliches Spi sungamitted, de sie bis su 990/, Magnesiumoryd enthills, noch boss which abor oin suspecialism Magnestumhydroxyd oder ein basisch Karbonat, da os sich mit dem Fest im Autoklav viel besser emr giert, leicht bindet und die Spaltung viel vollkommener bewirkt.

Die Verseifung mit einem Zinkpraparat, bestehend aus bis 95% metallischem Zink und 80 bis 5% Zinkoxyd wurde suer Viktor Litzemann') patentiert. Nach einem spätern Patent vo II. O Baujard') solite ein Zusatz von 0,2 bis 0,8°/0 gepulverte Zinks die Verseifung wesentlich befördern. In Deutschland scheit die Zinkverselfung erst durch ein Patent von C. T. Poullai R. F Michaud und E. N Michaud') Bedeutung erlangt zu habe Nach diesem Patent sollen bei der Verseifung von antmalischen ur vegetabilischen Fetten Zinkoxyd oder Zinkweiß, Zinkpulver, Zin stanb oder Zinkasche im geschlossenen Gefüße unter Druck und b Gegenwart von Wasser Anwendung finden. Das Verfahren has nac Kaßler den Vorteil, daß die Autoklavenmasse bei Verwendung vo 1/a bis 1/a 0/a Zinkoxyd ohne weiteres zu Seife versoiten werden kan und night end die Sturgerschung durchsumschen hrencht, bevi sie in den Siedekessel kommt. Die so geringe Menge Zinkseife, d in der Autoklavenmasso gelöst ist, semetat sich beim Kochen m der Natronlange unter Bildung von Zinkoxydnatron, das in der über schillerigen Lange löglich his und beim Ansselsen in die Unterlang geht. - Bens wondet auf 1000 kg Fett 6 kg Zinkweiß und 2.8 k Zinkgran (Zinkstaub) an. Der Zusatz von Zinkgrau oder Zinkstau ist theoretisch noch nicht begrindet. Es scheint aber plansfor daß bei der hohen Temperatur der Spaltung durch das verteilte Zin eine Wassersenseisung stattfindet und daß der dabei frei wurdend Wasserstoff einen gewissen Schutz der Reaktionsmasse gegen oxy disrende und dunkal fürbende Binflüsse bewirks."). Die Belgabe vo

D.R.P. Nr 171801
 Hofter, Tsobsologie der Pette und Öle 8, S. 588, Berlin 1908.
 Amerik Pat, Nr 278848.
 Amerik Pat, Nr 278848.
 O.R.P. Hr 28811
 Obbelohde u. Gold sehmidt, Chemie und Tesknologie der Fette und R. S. S. Berita 1910.

netallischem Zink in Form von Zinkstanb wirkt aufhellend auf die farbe der gebildeten Fettsäure, doch braucht man wiederum mehr rom metallischen als oxydhaltigen Spaltez, um gleiche Spalthöhe au zuielen. Zinkstanb enthält meist größere Mengen Verunreinigungen, sat Neigung som Absetten, so daß nicht allen seiten der Boden des intoklaven von einem steinharten ungelösten Anteil des Zinkstanbes gereinigt werden muß.

Von den drei Speltmitteln, die für die Autoklavenverseifung eist zur Verwendung kommen, ist der Kalk das billigste, aber wegen les bei der Zeraetsung der Kalkweife sich bildenden unlöslichen lipses wenig an empfehlen. Die Magnesia liefert, wenn sie rein ist, rate Produkto, aber os wird vielfach von den Stearinfabrikanten reklagt, daß sie sohwer eisenfrei zu orhalten sei. Das saverländeste. renn auch das tenerate Mittel lat das Zinkoxyd Dioses soll elsenrei, möglichet hochprozentig mid feinpulvrig verwendet werden. Es vird allgomein in einer Menge von 0,5 bis 1,00°/, sum Pettensets. convendet. Noch bomer ist die Verwendung von gefällten Prapaaten. Die deutschen Alyzerin- und Fettallurefabriken, welche die raeugten Fettelluren vorwiegend an die Schenfabriken absotzen und zie nüglichet hell zu gewinnen wünschen, haben sich diesem Spaltmittel chnell sugewendet. O Heller schrieb 19081) "In Deutschland entselten die Saponifikatgiyserine melst Zinkselfen, während die fran ögischen, Italienischen dänlechen schwedischen australischen und inige weitere meist Kalkselfen, seltoner Magnesiavelfe enthalten" vas der Vermutung Raum gibt, daß jene Kalk und Magnesiamengen sparen des angewandten Spalters sind, also außer mit /ink dech noch foliach mit halk und Magnosia gespalton wird.

Die Autoklaylerung Wonn dom Stearinfabrikanten daran legt, eine möglichet vollständige Verseifung herbetzuführen, um gut tristallisierende Fettaluron und eine von Olyserin so walt wie mög leh freie Mauso zu orzielen, damit nachher in der Presso die Tron iung der festen Fettsäuren von den Hüssigen gut vor sich gehe, cht das Bedürfnis des Seifenfahrikanten nicht so weit. Ihm kommt es larant an, den größten Teil des Fettes zu spalten, um möglichst viel Hyrarin zu gewinnen, aber es macht ihm wonig aus, wenn einige resent mehr oder waniger Neutralfett in den Petteturen blefben. le das deutsche Publikum vor dem Kriego durch helle Seifen außererdentlich verwöhnt war, so wünschte er vor allem, möglichst helle 'estalluren su erhalten. Um dies su erreichen, ist erforderlich, deß lle su verarbeitenden Fette möglichet rein sind, daß bei nicht su inher Temperatur, d h micht an hohem Druck, gearbeitet und die)peration nicht zu lange ansgedehnt wird.

Bei allen Spaltungsverinhren ist eine gute Vorreinigung der Fette ind Öle notwendig, da sie von ihrer Gewinnung her Schleim-, und Elweißstoffe enthalten, die sowohl die Spaltung ungünstig besinfussen

¹⁾ Seifenfahrikani 1902, S. 672.

als anch Schäumen im Autokiaven verumachen und das Glyscs

wasser verunreinigen

In den Seifenfabriken und den Fabriken, die sich spesiell der Erzeugung von Fettasuren für die Seifenfabrikation befaßt wurden nach Einführung der Autoklavenversettung die Fette aufällich meist nur bis zu einem Gehalt von — 85°/o freien Fettasu gespalten, um zu verhindern, daß sich die Fettesluren zu sehr verfärb in dieser Besiehung ist man nach Bens¹) erhehlich weiter gekomm und hat es heute zu einem noch höheren Spaltungsgrade gebrac ohne der Farbe der Fetteslure zu schaden. Er tellt nachstebes Zusammenstellung der in einem größeren Fettspaltungsbetrieb in c Jahren 1904 bis 1909 erreichten Spaltungsengebnisse mit

Name der Feitslare	Spaltungegrad in Pros. train Fattalin					
	1904	1905	1908	1907	1908	19
Palminemölfettallure Kottonölfettallure Leinölfettallure Beimußölfettallure Santarölfettallure Sulfurölfettallure Talaffettallure Knochenfettallure Tranfettallure Palmilfettallure	88,0 88,1 89,4 68,6 84,9 86,8 —	90,6 89,5 89,9 — — 91,6 92,6	98,0 90,9 90,8 	09,8 90,5 90,7 	94,8 99,6 91,7 — — — 90,8	96 94, 99

Die gute Spaltung dürfte wohl in erster Linie auf eine sofültigere Vorreinigung der Fette und Anderung in dem zur Anwendu gelangten Spaltunistel zurückzuführen sein. In bezug auf die z weichenden Spaltungsergebnisse bei den verschiedenen Fetten ist die Worte von Stiepel[®]) zu erinnern "Da umsere Fette Fettelle verschieden starken sauren Charakters entshalten, s. B. Kernöl u Kokosol gegenüber den anderen Fetten, so begreift man, wesha um zu einer gleichen Verseifung zu gelangen, bei den einselnen Fett verschieden hohe Temperaturen angewendet werden müssen.

In der Ostermannschen Fabrik in Barmen wurde mit 8% Kaund einem Druck von 8 Aum, geerbeitet. Der Autoklav blieb 6 Studen unter Druck und wurde nach Abstellung des Dampfas 2 Stund der Ruhe überlassen, wonach das Abblasen erfolgte. In Potsda wo der Inhaber der Firma sehr ängstlicher Natur war und gewalti Angst vor Explosionen hatte, wurde mit 4% Kalk venseit, ab nur bei einem Druck von 6 Atm. Der geschmobsene Talg kam den Autoklaven, dann wurden auf 1000 kg Fett es. 500 kg Kal milch, die 40 kg Kalk enthielt, sugegeben, hierauf der Apparat geschlossen und die Verbindung mit dem Dampfkessel hargestel Der Autoklav blieb dann 8 Stunden unter einem Druck von 6 Atm

*) Belfenfahelkset 1903, 8 384.

¹⁾ Ubbelohde u. Goldschmidt, Bd. III, S. 10

roranf der Dampf abgestellt und der Apparat noch 2 Stunden der 3uhe überlassen wurde. Hierauf wurden Glyserinwasser und Fettnasse gesondert aufgefangen. Die Fettelluren enthielten noch ca.
10% Neutralfett. Die Hauptschuld an diesem wenig günstigen Erjebnis schiebt Deite dem Umstand zu, daß der Autoklav weder
30hrvorrichtung, noch einen Hahn zum Ablassen des Dampfes wilh
and der Operation bessiß.

Die Stearinindustrie verautoklavierte sunfichst ihre Fette in der form, wie diese ihr angeliefert wurden. So verarbeitete Deite in 'otselam damais viel russischen Talg, der sogar noch Daem- und Lautreste enthielt. Solche Verunreinigungen bewogen ihn, Fette all emein veranreinigen, bevor sie der Spaltung sugeführt wurden. Deite säuerte mit Schweissäure, kochte einige Stunden gut durch mit Behweissäure, kochte einige Stunden gut durch mit Behweissäure, kochte einige Stunden gut durch mit Behweissäure, heute hat man die Brührung, daß e besser ist, so grobe Verunreinigungen aus den Fetten erst durch hufkochen mit offenem Dampfe entweder an die Oberfläche des fettes in den dabei entstehenden Schaum zu bringen, wo diese abgeehöpft, oder, wenn sie spezifisch schwerer als Fett sind, mit dem währigen foil abgezogen werden können. An diese grobe Art Vorreinigung ohließt eine Sänerung mit Schwefelsäure in bekannter Aufmachung.

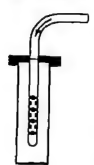
Alle Öle und Fette, mit denen ein Autoklav beschickt wird, eilen einer Verreinigung unterzogen werden. Da gibt es beispielsveise Kernöl, das in den Ölmühlen zur Klärung einfach ültriert wird, im es von den Samentellen zu befreien. Solches Öl ist klar und tell. Kocht man es mit direktem Dampfe auf so koagulieren ganz übsche Mengen kiweiß, die sich verhältnismäßig rasch absetzen bzwem Öl durch Filtration trennen isseen. Für die Fettspaltung, gleich fültig ob nach Twitchell oder mittels Autoklaven, ist die Säuerung nit Schwefelslure, anschließend an obige Verreinigung, ein Hampterfordernis, um helle Fettsäuren zu erzielen, nur muß für den Autoklaven das Fett säurefrei gewaschen warden, um nicht von zugesetzten isseltbasen zu verlieren

Andere Fetto, wie Knochenfett, kocht man gans allgemein vor

ler Spaltung mit verdünnter Säure und direktom Dampf auf, um chon die Asche (Kalkseifen) redusieren zu können. Im allgemeinen zu zur Vorreinigung offener Dampf dem geschlossenen vorzuziehen.

Das gereinigte und geklärte Fett kommt bei geöffnotem Entültungshahn in den Autoklaven in kleineren Betrieben durch Hin
chöpfen mit der Hand, in größeren mit Hilfe von Montejus oder
'umpen. Heute ist schon die Anordnung getroffen, daß der Behälter
nit dem Fett höher steht als der Autoklav, so daß man es in ihn
ineinlaufen lassen kann. Nach dem Fett wird das Spaltmittel hinsu
jegeben. Läßt man erst das Watner mit den angerührten Metalloxyden
inlaufen, so bildet sich bei geschlossenem Lafthahn ein geringes Vanum im Autoklaven, so daß des Zulaufen der Fettmenge in kurzer
leit erfolgt. Nachdem Fett und Spaltmittel im Apparet sind, wird,

bel noch immer gens geöffnetem Entläftungshahn, Dampf ch stromen gelageen, und dies so lange fortgesetzt, bis man wahrnimm daß alle Luft anegetzieben in und nur noch Dampf ens dem Hin lüftungshahn anricht. Dann wird letsterer geschlossen und Volldam gegeben. Ist der gewilnschte Atmosphärendruck erreicht, so öffnet ma den Entilitiongshahn wieder ein wenig und läßt ihn so während de ganzen Operation gediffnet, einmal, damit immer neuer Dampf sutelt sodann aber auch damit Fett und Spaltungsmittel sich innig mischer Nachdern man sich durch Probenahme übersengt hat, daß der gewünscht Spaliungsgrad erreicht ist, wird der Dampf abgespeert, auch de Enklithungshahn geschlossen und der Autoklav einer ein- bis swe estindigen Ruhe überlessen. Während dieser Zeit sinkt der Druc im Apparet etwas, ist dann aber immer noch so stark, daß nac Offmung des Ahladhahns oder Ventils der Autoklaveninhalt mit Gi walt heransgeschleudert wird, und zwer suerst das Glyserinwamer, de sich am Boden des Autoklaven abgesetzt hatte, und dann die Fet masse. Dieses Ausblazen oder auch Abblazen genannt, erfolgt i aweierlei Weise, Man Milt entweder den gamen Autokieveninhalt i ein Gefäß treten, in dem sieh in der Ruhe des Elyserinwasse unten absetzt und dann abgelausen wird, dann erübrigt sich di Ruhe der Masse im Autoklaven, oder man fängt Glyssrinwasser un Pettmane getrennt and Merks man, daß die Fettmane anfäng hersumntreten, so schließt man die Verbindung nach dem Glysorie behålter und stellt die Verbindung mit dem Bottich ber, in dem di Zersetsung der Autoklavenmasse, beute noch immer, gielehgültig m.



Abb, B. A mehicasyornich-

welchem Oxyd gearbeites wurde, Kalkaelfe genann mit Schwefelsture bewirkt werden soll

Ausbiaseverrichtung und Absetzgefüße. das Venspritsen beim Entleeren des Autoldaven s verhindern, stad mehrfach Vorrichtungen angegebes Sehr einfach ist die von Marassa benutate Von richtung. Das Ende des Enticerungsrohres wir mit dem in Abb. 8 abgebildeten, son Kupfer ben gestellten Apparat versehen. Die Mame wird dura die Löcher des innern Rohrs nach der Innenflich des ansern geworfen und fließt von hier aus ruhi in den darunter befindlichen Bottlich.

Rine Vorzichtung, die sich sehr bewährt hat um sowohl das Verspritsen der Antoklavenmass tengnash Marsus. beim Abblasen zu verhüten, wie auch die öffe dabei auftretenden fibelriechenden Dämple unschäd

lich zu machen, ist der in Abb. 9 wiedergegebene, von Fritz Krul konstruierte und auf den Namen F A. Friccius Grobien') paten tierte Apparat, der bestimmt ist, swischen Autoklav und dem Bo hiliser für die ausgeblasene Autoklavenmasse eingeschaltet zu werden Durch den Bintrittestutzen a tritt der Antoklaveninhalt aus den

r) D.R.P Mr 80696, 1894.

rtoklaven in das geschlossene Gefilß B, dessen innerer Druck wesenih geringer ist als der im Autoklaven herrschende. Durch diese Druck rminderung und gleichseitig durch den Stoß der mit großer Heftigit ausströmenden Masse gegen die im Gefilß angebrachte Filiche g.

s durchlöchert sein kann, trennen h die Dämpfe von der übrigen use und füllen den obern Tell • Geffiscs B Withrend ann die n den übelriechenden Dümpfen freite Masse durch den am Boden findlichen Hahn dabiließt, worden 3 Dimple durch einen krifen Dampfstrahlanuger s, dessen impfointritt bei / ist, abgesangt d in einer in Wasser liegenden Ihlschlange G ungleich mit dem unpf des Dampfatrahlapparats rdichtet und niedergeschlagen und son bei h als Filledgkeit aus. m dem Gefil B fließt die Masse ntinuicellah.

Um diese Arbeit gerogelt durchiren zu können, ist dementrechend die Größe des Gofißes
messen Die Hühne für den Rin
d Austritt der Masse und das
ntil für den Strahlapperst sind
einzustellen, daß der Austritt
Masse mit der vorteilhaftesten

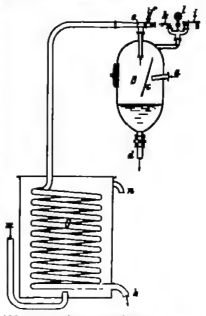


Abb 9 Aurblassvorrichtung von F A. Friceius Grobien.

schwindigkeit erfolgt, etwa unter 1 Atm. Druck im Gefäß B i ist Sicherheitsventil, um einer etwalgen zu beheu, vom Autoklaven rührenden Spannung vorzubeugen. k ist ein Luftventil zur Ver lung eines eventuellen durch den Strahlapparat erseugten Unterickes. Ein Manemeter i läßt den Druck im Gefäß B erkennen, ist das Zuflußrehr, a das Überlaufrehr des Kühlwassers für die ihlschlange G

Meist wird der Autokiaveninhalt nicht gesondert abgeblason, h. Glyserinwasser nicht in den Glyserinrolnigungsbottich, Fettmasse it in das Zemetsungsgräß, sondern beide Teile der Autokiaven see vereint in das Ausblasegefäß und dort sum Absetzen gesicht. Das Ausblasegefäß kann ein verbleiter, gedookter Holsbottich i einer ins Freis oder in den Kamin führenden Absugsvorrichtung, ur ein Kupforblechgafäß sein, dessen Absugrohr in einen Kondanor mündet.

Die absiehenden Dünste werden, wie schon erwähnt, in den min geleitet, oder noch besser, sie passieren enst einen Kühler verfillehenkühler), um evil. mitgeriesene Fettellehen noch surück ten und gewinnen zu können Eine Verpflichtung sur Kondonsetion dieser Dünste und Gerüche, man denke nur an Tran, Knoche fett, Kokosell usw., trifft besonders die Fabrikan in Städten.

Fängt man Glyserinwasser und Fettature snaammen auf, stellt man den Absotsbottich oder Abblasebehälter so hoch, d man später Glyserinwasser und Fettature nach ihrem Bestimmungs: Sießen lassen kann.

Die Scheidung von Glyserin und Fettmasse geht meist gie yor sich, doch kommen auch Fette vor, die stark zur Hmulzien bildung neigen, nementiich leimhaltige Knochenfeite und andere A fallfette, bei denen sich das Glyssrinwasser nur schwer abscheid: In den meleten Fillen erreicht man durch Anwärmen mit indtrekte Damuf die Trennung von Glyssein und Fett. Der Ausblassbehält Absetsbehälter, has daher mit einer kupfernen, indirekten Dum; schlange verschen zu sein. He kommen aber hartnäckige Pille vi die durch Aufkochen nicht zu beheben sind. In derectigen Fall likst man bei den nichsten Chargen im Autoklaven Glyseri wasser von der Autoklavenfettmasse absitzen und bläst nachh iaden Tall getrennt en seine weltere Verarbeitungsstelle. Führt au dieses night sum Ziel, so blotht nights anderes tibric, als etwas verdün: Schwefelsägre susmeisen und damit aufsukochen. Man seist vo globtig ein wonig der verdünnten Bohwefelskure zu und filhrt n dem Zusetnen fort, bis die Trennung erroicht ist. Das Glyserinwass ist dann natitriich durch die sich bildenden schwefelesuren Sal verunreinigt, und man erhält ein Rohglyserin, das besonders rei an Arsen let.

Anch wenn sich die Autoklavenmasse glatt in Glyserinwas und Fettmasse getrennt hat, hilt letstere doch noch immer Glyse surück. Man kann sie, um dieses su gewinnen, noch mit Was aufkochen, gewinnt aber hierbei natürlich nur eine sehr verdüm Glyserinkisung. Diese letsten Beste Glyserin lassen sich, bei der i Haulston neigenden Autoklavenmasse, durch Auswaschen recht schwans dieser herausholen, wie auch trotz Auswaschen immer nowenn auch nur geringe Beste, surückgehalten werden. Diese Mong gehen beim Zemetsen der Kalkseife bzw Zinkseife mit Schwefelett in das naure Wasser über. Kellner hat sich für die Aarbeitung dieses Zersetsungswassers auf Glyserin und Zir hydroxyd, welch letzteres er verteilhaft als Spalter für neue Charg Fett benützt, ein Patent) genommen.

Das Zerseimen der Auteklavenmasse in Fettature und Mote saks erfolgt in mit starkem Bleibisch ausgelegten Holzbeitich Vom Absetzgefäße fließt durch eine kupferne Rohrverbindung Autekaven-Fettimasse von rund 80° C Temperatur in den Zerseisung betrich, in dem sich eine offene Dampfschlange aus Blei befind Diese ist mit einem Körtingschen Rührgebläse verbunden.

Während das Bührgebläse in Tätigkeit ist, länft verdün: Schwefelsäure von etwa 10 bis 15° Bé aus einem kleinen Bleireserv

⁹ D.R.P Nr 208806.

11. Die angewendete Säure ist so bemessen, daß sie hinreicht, um wentuell zwei Chargen Fettmasse serseisen zu künnen. Des Bührpebläse wird eingestellt, weum die Fettelure klar und ohne Trübung zhalten ist. Hierauf wird der Inhalt des Zersetsbehälters der Buhe iberlassen. Obswar ein ehnmaliges Answaschen der so erhaltenen lar abgesetsten Fettelure nicht erforderlich ist, ist es doch für viele Elle gut, es zu tun. Die Fettelure soll, wann sie für Selfenerstellung Verwendung findet, einen Spaltefickt von 90 bis 02%, aben. Für die Stearinersengung soll die Spaltung bis 95% betragen.

Des vom Zersetzbehälter shisufende Säurewasser fließt durch inen Fettfänger, einen verbieiten Kasten, oder in mit säureestem Material verkieldete Gruben, in die das Säurewasser oben einäuft und von Fettellehan getrennt durch ein Ablaßrehr, das bis auf den Boden dieser Gefäße reicht, nach oben zu wieder abläuft.

Das Glyserinwasser, wie os bei der Verautoklavierung anfällt, at meist 4 bis 5° B6. Man rechnet auf eine Charge Fett von 500 kg 1200 bis 1500 Liter Glyserinwasser. Vom Absetzbehälter weg eht es durch einen Überlaufbettlich, in dem mitgerissene emulierte Fettellehen surückgehalten werden, in den Klärbettlich. Zur trhitsung des Wassers auf Kochtemperatur liegt, vielmehr steht, in lesem eine indirekte Kupferschlange. Durch Zugabe von Asskalk 1 Form von Kalkmilch werden bei Siedehitse Fettekuren, mit sehwefel surer Temerde ein großer Teil organische Fremdstoffe und schließich der Überschuß der angewendeten Fällungsmittel genommen

Vorreinigung der Elyserinwässer

Das Ausschen dieser Wilster ist nicht immer milchig oder raunfarbig, wie es oft übel beschrieben ist man sicht wasserhelle, eiße neben trübweißen oder wasserheil braune neben trübbraunen utoklavenwässern. Die Farbe rührt meist von eiweißhaltigen oder rhiecht gereinigten Fotten her, das Trübe von einer Emulsion der utoklavenmasse, von Verunreinigungen des Fottes oder des Spaltittels. Die Eiweißkörper des schlecht gereinigten Fettes verfärben ei einem Druck von 6 bis 8 Atmosphären im Autoklaven Fotteilure nd Glyserinwasser. Im allgemeinen stellt sich bei gleich gut verareinigten Fotten und Ölen die Farbe des Glyserinwassers und der araus erzougten Rohglyserine nach der Farbtlefe der Neutralfette ein.

An Vorun rolnigungen outhält das Autokiavenwasser emulgierte 'ettellehem, lösliche Fettsturen sowie lösliche Salse dieser Sturen, eren Base das jewellige Spaltmittel oder Kupfer vom Autokiaven it, Salse, die in sugesetzten Metalloxyden vorhanden waren, und liweißkörper Das Autokiavenwasser reagiert sauer Das spezische Gewicht ist meist 1,086, das sind ungefähr 5° Bé. In diesem suren und verunreinigten Zustande würde es im Vakuumverdampfer ewaltig nachdunkeln und auch die Apparatur angreifen. Die Beinlung wird sich daher auf Beseitigung aller auf wirtschaftliche Art reifbaren schädlichen, oben genannten Verunreinigungen erstrechen.

He gibs Fabrikan, die die Vorreinigung derin erblicken, daß vom Autoklavenfett abgesetates Glyserinwasser in offenen kuptern Behältern mit geschlossenen Hebschlangen abdampten, die dabei die Oberfläche tretenden Fetteduren ständig absohöufen, bis o (Hyperinicating goldlirt combaint, um dann diese im Vakuum (28° Bé weiter einsudicken. An Axidhas geht dabei verloren, fitightige, Muliche Fettuturen mit den Wasserdämpfen absiehen, de blaiben noch organische Fremdstoffe gelöst in dem verhältnismali dunklen Rohelyserin surück Andere wieder behandeln ihre gut v Fettaluren abgesommen Hyserinwisser mit frisch gelöschtem A kalk in der Kochhitze und filtern von den unlöstichen Kalksels Manche nehmen das Glyserinwasser, wie es der Betrieb bringt, o heißt ohne das abgesogene Wasser von Fettamulsfonen noch darül himans abstisses an lassen, bringen es auf Kochhitze und seizen ei kleine Menge Schwefelskure zu, unterhalten das Durchkochen, wol die Fottsäuren an der Oberfläche rascher abgeschöpfs werden könn-Hierani wird bis sur alkalischen Roaktion Kalkmilch angegeben u gefiltert. Vereinigt man die Vorteile dieser Klärmethoden, so kom man zu einem Verfahren, das schon häufiger gesehen wird.

Hyserinwasser wird vom kupfernen Ansblasesylinder, Tronnun behålter veg, in einem verbleiten Risenbehålter oder auch Holsbott von beispleisweise 8000 Liter Rauminhalt aufgenommen und 7 der darin befindlichen kupfernen, geschlossenan Heisschlange st Kochen gebracht, wobei his 1/2 kg Schwefelsäure sugescist wir Die an der Oberfläche des Glyserinwassers sich absetsonde Festure wird abgeschöpft und mit der Fettallure der Autoklavenma vereinigt. Das Kochen wird so lange unterhalten, bis das Was auf 4/2 des Rauminhaltes eingedampft erscheint, worauf dieses visogenannten Kalkbottich aufgenommen und Kalkmilch bis sur all lischen Beaktion sugegeben und filtriert wird. Das Filtrat wind schwefelsaurer Tonorde neutralisiert, keinesfalls souer gemac Dann wird gefiltert, wobei klares, meist erst in großen Mengen gerscheinendes, gereinigtes Glyserinwasser von der Filterpresse litt

Die Verteile, die dieser Beinigung zugrunde liegen, sind von ständige Trennung von unlöslichen und weitgehende Entformung löslich flüchtiger Fottsäuren, welchen Vorteilen der Nachteil der Schöpfu einer Asche von Kalkaslan wie Gips und Kalkhydrat gegenüberste Diese aschebildenden Salas werden als Inkrustationsbildener bei e Verdampfung gefürchtet. Bezüglich der Aschebildung ist die Furunbegründet. Ein nach der oben beschriebenen Weise gereinig Rohglyserin hat nicht mehr als 0,8 % Asche. Was die Inkrustatibetrifft, so kann diese in eine Art Verschlammung geleitet werd wenn man wührend der Verdampfung auf deutliche Alkalität sie Diese Inkrustation tritt nur bei jenem Glyserinwasser zutage, Gips allein vertreten ist, da kann sie allerdings biswellen die Hefische der Vakuumverdampfer fingerdick und gesteinshart umkleid. Der Wunsch, die Kalkaslas restles aus dem Glyserinwasser bringen, führte zu einer Beihe weiterer Verfahren, die gewiß i

rüßenswert sind. Der wirksame Rinfuß dieser ausgedehnten teinigung besteht sich meist uur auf die Asche, der organische Bück tand bleibt in seiner Menge unberührt. Diese Klärverfahren werden utschringend dort am Platse sein, wo Rohglyserin als Raffinativeerin bezahlt wird.

Zur Beseitigung des Kalkes wird das Glyserinwasser gewöhnch mit Oxalasure oder oxalasurem Ammen behandelt. Die Oxaliure ist wenig geeignet, well man dadurch, daß man den Kalk gans eseitigen will, sohr leicht zu einem seurem Glyserinwasser kommt, elehes das Motall des Eindampfapparates angreift. Bei der Verendung von Ammenoxalat bleibt von diesem der überschlüssige Zutix als Verunreinigung im Glyserin. Wenn es tretsdem sur Glyserinwasserreinigung noch benützt wird, so hat dies ohne Zweifel seinen trund darin, daß es bei der Veraschung des Glyserins sich verfüchtigt nd diese Verunreinigung nicht erkannt wird

Mitanter wird der Kalk auch durch Kohlensäure gefällt, was sloch in der Hitze erfolgen nuß, da sich sonst im Wasser löslicher oppeltkohlensaurer Kalk bildet. Öfter wird der Kalk auch durch ihwefolsaure Tonorde neutralisiert. Man setzt davon so lange zu, is eine Probe des Wassers nicht mehr durch Phenolphthelein gestet wird. Die Verwendung von schwefolsaurer Tonorde wird bemeins bei Glyserinwässern, die von Nachschlagdien oder sonstigen ark eiweißhaltigen Olen herrühren, angewendet, um die Riweißsoffe auszufällen

Für nehr zweckmißig hulten wir das von Verbook!) für das urch Fottenultung mit Knik im Autoklavon gowonnone Glyzorinsuper empfohlene Remognization fahren. Das Wasser wird zuerst ili Schwefelaäure oder einem anderen sauren Glysorinwasser outralisiers, dann durch Dekantieren oder Filtrieren zeklärt, darauf ils aufgeschlämmten Bariumkarbenas vorsetzt und gekocht bis gelbes lothylorangepanier night mohr gorotet wird Dann last man den lodorschiag, der aus einem Gemenge von Barianwalfat und über ihitarigum Karbonat besteht abeltzen, worauf die obenstehende iaro Finantekelt abgesogen wird. Die klaro Finantekelt wird unter ottom Rühren mit einer 40 pros. Läming von Tonordesulast (15 pros. Varo) versetzt, wobel die Lauge tüchtig durchgekocht wird, his in der in mon Rosgouzglas flitzierten Probe nach dem Aufkochen und auf den mass von einigen Tronfon einer klaren Tonordemiffatlösung, auch nach luigum Stohon, kain Mederuchlag mohr emistaht, die Probe also olikommon klar bleibt. Die jotzt nun wieder sauer reagierende luminkois wird nochmals mis Bariumkarbonas gekoohs, bis bisues ackmuspapier nicht mehr geröbet wird, die Flüssigkeit also neutral meters. Nun wird mit Pumpendruck durch electre Filterpresson Itriari. Das erhaltono Filtras wird stedend heiß mis Barythydras creetet, bis Phenolphthaleinpepier deutlich rot geffirbt wird und onerde sowie Etsenverbindungen vollständig gefällt sind. Dann

¹⁾ Seifern.-Zeg. 1991, S. 948.

wird sofort unter andauerndem Kochen Ammonsulfat sugesetzt, bin einer filtelerten Probo nach dem Aufkochen und auf Zusatz vor einigen Tropfon einer klaren Ammonsulfatiösung kein Mederschlismehr entsteht, die Probe also vollkommen klar blefbt. Des bei de Operation frei werdende Ammoniak wird durch anhaltendes Koche verjagt. Schließlich wird mit Pumpendruck durch einerne Filte pressen filtriert.

Als Bariumkarbonat ist stets gefälltes, also nicht das fei pulverisierte Mineral Witherit zu verwenden, da letzteres unrein und weniger reaktionsfähig ist als das künstliche Produkt. Da de schwere Bariumkarbonat leicht zu Boden geht und auf schwarzumer Flüssigkeiten nur langsam reagiert, muß bei der Bohandlun damit andauernd kröftig gerührt werden. Tut man dies nicht, serböht sieh der Verbrauch darin in unnötiger Weise. Da de Bariumkarbonat leicht ansammenballt, ist es in Form einer sor fältig verrührten Aufschlämmung zu verwenden, während Barythydrund Ammensulfat in fester Form angesetzt werden können, der soll man von letzterem nicht mehr, als unbedingt erforderlich is nehmen, da sonst die Verunreinigungen der Glyserine erhöht werde

Des aus Schwerspat hergestellte Barlumkerbenat enthält der Regel etwas Schwefelbarlum, eine Verunreinigung, die m Wasser in Barythydrat und Barlumsulfhydrat serlegt wird, ma der Gielchung

$$2 \text{ BaS} + 2 \text{ H}_0 = \text{Ba}(OH)_0 + \text{Ba}(SH)_0$$

Diese Bestandteile beeintrüchtigen die Reinigung aber niel weil sie durch Ammensulfat als Barinmsulfat gefällt werden un die dabei frei werdenden Gase, Ammeniak und Schwefulwasserste durch Kochen verjagt werden können.

Die bei der Glysorinwasserreinigung entstehenden Niederschlö, sind sum großen Teil außerst feinkörnig, namentlich das Bartur sulfat. Deshalb ist es zweckmäßig, hier Kammerpressen zu vo wenden und außerdem steis doppeltgelegte und dichtgewebte Filte tücher

Überall da, wo bei der Reinigung Wasser gebrancht wird, sies som Anrühren oder Auflösen von Chemikalien oder som Ausüßen von Filterschlamm usw., varwende man nur Kondonswasse also kein Brunnen- oder Finßwasser, damlt der Aschengehalt desponifikats möglichet niedelig bleibt.

Das oben geschilderte Verfahren verspricht eine tiefgehende Renigung, das anfallende Rohglyserin ist ein sehr reines Produkt, di eher raffiniertes Glyserin als Rohglyserin vorstellt, besonders wenn not eine Bietche mit Cyanechwarz angeschlossen wird. Die Reinigungskosts werden bedeutend vergrößert und, was wohl nicht suletes erwähnt words soll, auch vom Glyserinraffineur gar nicht besahlt. Ihm ist es bei d Anfarbeitung ziemlich gleichgütig, ob das Glyserin 0,2 oder 0,4 f Asche enthält. Dagegen soll der Vorteil, der sich beim Rindampft solch gereinigter Glyserinwisser ergibt, nicht unterschlist werde Bei dem durch Autoklavenverseifung mit Magnesia als Speltmittel gewonnenen Glyserinwasser wird nach L Zipser²) wie folgt verfahren Das Wasser wird mit gelöschtem Kalk bis zur schwach alkalischen Reaktion verseist und aufgekocht. Es scheiden sich Magnesiumhydroxyd und Kalkseife aus, die durch Filiration entfernt werden. Der in dem kieren Glyserinwasser noch gelöste Kalk wird durch Oxalature ausgefällt, indem man das Glyserinwasser kocht und so lange partieweise Oxalature susetzt, bis eine entnommene und filirierte Probe beim Aufkochen mit einem weiteren Zusatz von Oxalature keine Trübung mohr gibt. Ist das erreicht, wird das Glyserinwasser neuerdings filiriert und eingedampft. — Hier ist desselbe Fohler, den wir weiter oben gerügt haben, daß man zu einem sauren Wasser kommt, was niemals zu empfehlen ist.

E. Bens') kocht das durch Spaltung mit Zinkweiß und Zink stanb gewonnene Glyserinwaaser, um es su reinigen, längere Zeit in flaubon, mit Blei ausgeschlagenen Pfannen, die mit geschlossenen Kupferschlungen gehelzt worden. Hierbel scheiden sich die Fettsturen und etwa noch vorhandene Eiwelfstoffe als Schaum an der Oberfläche aus und werden abgeschönft. Man setzt des Kochen so lange fort, ble das Wasser vollkommen klar goworden ist, sich also nichts mehr ausscholdet. Hierbei konsentriert sich das Glyzerinwasser In der Regol ist os gans klar, wenn es auf 10 bis 12º Bé, also ungefähr auf die Hälfte seines ursprünglichen Volumens ein gedampft int. Ein Vorhust ist hierbel noch nicht zu befürchten Das Glysorin beginnt sich zu vertfüchtigen, wenn die Lösung eine Konsuntration von 15° Be erroicht hat. Schald deshalb dus Glyserin rino Starko von 10 ble 120 Bé lut, wird die weltere Eindlanpfung ini Vakuuni vorgenommen - Das, wie vorstellood angegeben, geroluigio Glysorin wird mit (yanschwarz, den Riideständen von der Blutlaugenminfabrikation, in einem mit Rührwerk verschenen Dennelkessel oder sylindrischen Gefäß erwärmt und nach etwa halbstündiger Einwirkung des Entstrbungsmittels mit der l'umpe durch die Filterpresso godrucks. Von Oyanachwars worden 1 bis 20/a angewandt, das Rührwerk muß fortwährend in Gang erhalten werden, solange die Filtration donert, damit sich des Entfärbungspulver nicht absotzt.

Vorbook⁸) teilt die Glysorinwässer in zwoi Gruppen ein, in solche, die keine Kalkinmverbindungen enthelten, und in solche, die kalkhaltig sind, sei es, daß diese Verunreinigung infolge des Fettspaltungsverfahrens selbst im Glysorinwasser verkennt, oder daß sie erst nachträglich hineinkommt. Letzteres ist der Fall bei den Glysorinwässern aus saurer Verseifung, die mit Kalkmilch neutralisiert werden, dann bildet sich Glys, der mehr mit hintige Eintfernt man den gelösten Glys nie!

¹⁾ Bolfenfahrikant 1914, B. 487

[&]quot;) Ubbelohde Goldschmidt,
") Beifens. Sig. 1921, B. 244.

bauanstalten die Eindampfapparate für Glyserinwässer mit aus wechselbaren Heiskürpern, damit diese bequem gereinigt werde können, eine Bauart, die Verbeek dringend empflehlt, well mit de Zeit eine Inkrustierung unvermeidlich ist, wenn auch in der Regreiel langsamer und geringer als bei Verarbeitung glyshaltiger Glyseric wässer

Dor Gips 1884 sich besnitigen mit Hilfs von Ammonoxalat, inder er dadurch in uniceliebes Kalstumoxalat übergeführt wird, nach de Gielchung

$$0a80_4 + (NH_4)_0 0_0 0_4 - (NH_4)_0 80_4 + CaC_0 0_4$$

Ans dieser Gleichung folgt, daß aus dem Gips eine äquivalent Menge Ammonsulfat gehildet wird, das ein leicht lösliches Sals is also nicht su Inkrustationen Veranlassung geben kann, dafür abe im gereinigten Glyserinwasser bleibt und so dem Gehalt des Rolgtyserins an Verumreinigungen orhöht.

Ans 100 Gewichtstellen Glyserinwasser gewinnt man 11 bis 1 im Mittel 14 Gewichtstelle Saponifikst, withrend 1 Tell (lip 0,971 Tellen Ammonsulfat entspricht, worses folgt, daß das Saponifikst, unter der Annahme, daß es aus einem Glyserinwasser mit ni 0,25 % Gips hergestellt wurde, außer andem Salsen schon es. 1,78 % Ammonsulfat enthält, wenn der Gips mit Ammonsulfat leweitig wurde. Diese Zahl ergibt sich aus der Gleichung

14
$$0.95 \times 0.971 = 100 \text{ x, also x} = 1.78$$

Hieran kommt, daß die Anwesenheit von Ammonsalzon leiner späteren Destillation des Glyserins schädlich sein kann, so da oine Beinigung mit Anmonoxalat ungeeignet ist. Trotadem hat sie diese Glyserinwasserreinigung sehr eingebürgert, wahrscheinlich deshal weil, wie sehen gezagt, das Ammonaulfat als sehr flüchtiges Salz leder Aschenbestimmung verschwindet, also das Glyserin reiner o scheint, als es in Wirklichkeit ist. Aus diesem Grunde empfleh Verbeek, bei Prüfung eines Saponifikat-Rohglyserins eine Ammonial bestimmung versunehmen,

Wenn somit das Ammonoxalat sich als wenig gesignet zur Bseitigung des Gipses erwoist, so gibt es für diesen Zweck ein andersehr gesignetes Mittel, nämlich das Bertumkerbonet, nach de Gleichung

$$CaBO_4 + BaOO_6 - BaBO_4 + OaOO_6$$

Wir erhalten also aus dem Gips swed unlösliche Vorbindunge ohne daß dafür Equivalente Mengen eines löslichen Sakes gebild werden. Hieraus folgt, daß man für die Reinigung kalkhaltig Produkte nicht Ammonoxalat, sondern Bariumkarbonat verwendt soll und daß man saure Glyserinwisser nicht mit Kalk, sondern m Bariumkarbonat nautralisieren sollte.

Die kalkhaltigen Glyzerinwässer können sauer, neutzal oder alkalisch sein. Die sauren Rohprodukte werden mit Barium-karbonat neutzalisiert, während die alkalischen auerst mit Schwefel alure oder einem sauren Glyzerinwasser neutzalisiert, dann durch Dekantieren oder Filtzieren geklärt und nun weiter wie neutzale Glyzerinwässer gereinigt werden können. Der einzige Unterschied bei Behandlung von kalkfreien und kalkhaltigen Glyzerinwässern mit Bariumkarbonat ist der, daß istatere längere Zeit mit diesem gekocht werden müssen, damit der Gips vollständig gefällt wird.

Der Chemikalienverbrauch ist nach Angabe von Verbeek gering. Die Mengen können aber gans erheblich größer werden, wenn schlechte und dann meist mure Glyserinwässer verarbeitet werden.

Die Pilierpressen. Zum Filtrieren des Glyserinwassen benfitzt man jetat allgomein, die für den Großbetrieb vorzüglich geeignetaten Filtriorvorrichtungen, die Filterprossen. Sie stellen leistungsfahige, im Briolge vollkommene, in der Handhabung einfache und im Betriebe billige Vorrichtungen dar, um feste Stoffe mittels Durchseihens som flämigen Stoffen abruscholden, sel os, um erstere mög lichet trocken zu gewinnen, oder um die Filiedigkeit zu klären. Sie bestehen aus einer Anzahl flacher, durch ein Gestell verolnigter Kammern, die mit Filtertüchern ausgekleidet sind. Man unterscheidet Kammerpressen, bei donon der rings um die Filterfische der l'latten laufende glatte Dichtungsrand erhaben ist, so daß je swei sussemmenstoßende Platten eine Kammer bilden, und Rahmen prossen, bei denen der Dichtungerund mit der Pläche einen liegt und die Kammern durch die zwischen je zwei Vollplatten eingerelialitation Hohlrschmon gebildet worden. Im allgemeinen arbeitet man mit belden Arten von Prowen glolch gut jede Art hat Ihre besondere Verstige. In den Kammerpromen fallen die Rückstände beim Auseinsuderschichten der Platten von selber heraus oder können doch mit leichter Mühe von dan Tüchern abgestrichen werden Bei den Rahmenpresson werden die Rückstände in den Rahmon aus der Preme hersvisgehoben. Sie eignen sieh daher besonders für solche Stoffe, deren Rückstände feste Kuchen bilden. Bei den Kammerpressen werden die Filtertsicher entweder mittels Tuchverschraubungen am Eingangskanal befestigt und abgedichtet oiler thereis den Hingangekanel hindurchgesogen, während bei den Rahmenprossen die Tücher einfach über die Platten gehängt werden.

Die Filterprosson, die eigentlich kaine Pressen, sondern Tuchfüter sind, da in ihnen eine sehr vollständige Filtration, aber keineswegs ein Ausprosson bewirkt werden kann, sind bei anderen Fabrikationen sehen lange im Gebrauch, so in England seit 1828, wo sie für Noedbam patentiert wurden. Man benutzte ale namentlich in den Porsellanfabriken zur Trennung des Wassers von dem geschlämmten Kaolin. Die erste Anregung zu der jetzt üblichen Filterprosse gab eine 1869 in London ausgestellte, Needham und Kite patentierte Verbesserung des umprünglichen Fachfilters, wonach Danök beid nachher eine speziell für die Zuckerfahrikation ge-

eignete konstruierte. Diese Effterpresse fand eine sehr günsti Anfnahme und wurde sehr bald von verschiedenen Setten verladt und verbessert. In die Steartn- und Glysorinfabrikation haben o Effterpressen erst in den 70er Jahren des vorigen Jahrhundes Eingang gefunden

Die heute gebrünchlichen Fliterpressen (Abb. 10) bestehen a einem System passend geformter Platten, die zwischen zwei stark Kopf- oder Endstücken eingeschaltes und mit Filtertüchern üb-

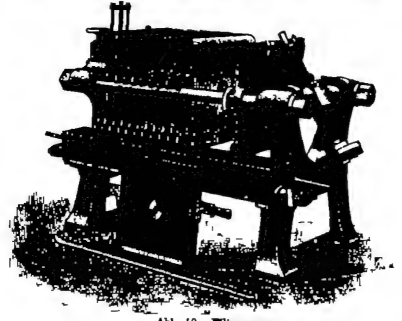


Abb. 10 Filterpress.

nogen sind. Die Kopiplatte steht fest, die andere ist bewegil und läßt sich, ebense wie auch die Filterplatten auf swei kräftig Traghelmen verschieben. Das ganze System kann mittels ett stacken Druckspindel oder einer somstigen Verrichtung fest susamme gepreßt werden und bildet durch die eigenartige Konstrukti der Zwischenplatten eine größere Ansahl nebeneinander gereiht gut abgedichteter, untereinander kommunisierender Räume, I denen Filtertücher die Abdichtung besorgen. Die zu filteieren Filtsrigkeit strömt durch ein Ventil in das Plattensystem, durchingt infolge des auf die Filtsrigkeit angeübten Drucks die Filtsticher, an denen die sonstigen festen oder schleinigen Verunreinigung hängen bielben, und die klare Filtsrigkeit durch Hähne abläuft.

Bei den Kammorfiltern¹) (Abb. 11) worden die einselnen Filbriume q swiechen je swei Platien durch kastenförmige Vertiefung

^{&#}x27;) Hofter, L Bd., 8, 600.

der Platten a und b gebildet. Die durch A einströmende Fillerigkeit durchdrings von dem Raums q aus die Filtertücher / und findet bei den Öffnungen au und i Gelegenheit som Austritt. Bei den

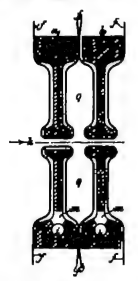






Abb. 12.

Rahmon filtern (Abb 13) kommt die durch & zulaufende Flüssigkeit in den durch den Rahmen b gebildeten Hohlmum g um von hier much Durchdringung des Filtertuchs / bel as und a auszutreten. Die

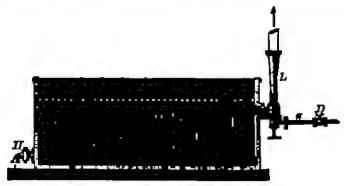


Abb 18, Numehiliter mit Luimengapperes.

Filtrationsrückstände sammeln sich in der Kammer e (Abb. 11) besichungsweise innerhalb des Hohlraums q des Rahmens b (Abb. 12). Die Filterplatten sind, wie die gansen Filterpressen, meist aus Gußeisen, sind abor Stoffe zu filteleren, die Hisen angreifen, so verwendet man Material, welches den betreffenden Flüssigkeiten wider steht. Auf diese Art kommt man zu Filterplatten aus Holz, Bronz. Hartblei und zu Eisenplatten, die versinnt oder mit Hartgummi usv

überzogen amd.

Die den Filterpressen sugeführte Filtertücher durchdringen soll Dieser Druck stehen, wenn sie die Filtertücher durchdringen soll Dieser Druck kann auf verschiedene Weise erreicht werden. Ar einfachsten und siehensten ist die Filtration durch Höhendruck Hierbei liegt der die zu filtrierende Filtsalgkeit enthaltende Behälte höher als der Einlauf der Filterpresse.

Bei der Filtration mittels Pumpendruck kann die Filiasis keit direkt von den Aufnahmegefäßen zu den Filterpressen gedrück werden. Die Pumpe, welche die Filiasigkeit gegen das Filter drück muß eine Druckregulierungsvorrichtung haben, die verhinder daß der Druck ein bestimmtes Haximum fibersteigt, damit nich der Flüssigkeitschruck in der Filtorpresse eine Höhe erreicht, di das Zerreißen der Filtertücher oder gar einen Bruch der Prof. platien sur Folge hat. Die Filterpressen haben daher in fhre Druckleitung ein Sicherheitsventil eingeschaltet, welches der über schledig angepumpten Flüssigkeitsmenge den Austeitt gestatter Letsterer erfolgt gewöhnlich so, daß die Finenigkeit wieder in da Reservoir oder in das Sangrohr der Pumpe gurücktetit. Die Fil tration mittels Kolbenpumpen hat den Nachteil des ruckweise Arbeitens. Jeder Kolbenstoß macht sich auf jedem einsohen Filter tuch geltend, und bei diesem stoßweisen Arbeiten entitihrt viel leichte Schmutz durch die Poren des Filtertuchs als bei dem gielchbleibende ruhigen Druck der Filtzetton durch Höhendruck.

Die Filtration durch pneumatischen Druck arbeitet ebenso gleich mittig wie die durch Höhenunterschied bewirkte, nur orfordert si

oine komplisiertere Anlage.

Die Nutschen. Zum Abscheiden fester Stoffe aus Plüssigkelter dienen auch vielfach die segonannten Nutschen, auch Vakuum filter, Sang oder Extraktionsfilter genannt. Auch in de Glyserinfahrikation finden sie häufig Verwendung

Nutschfilter¹) werden mit Vakuumanechluß gebaut. Das Vakuum ersongt ein Körtingscher Luftsaugeapparat, wie er b

Abb. 18 su ersehen ist.

B ist der mit dem Filtertuche bekleidste Rost. Wird das Dampf ventil D geöffnet, so strömt der entweichende Dampf durch s nach I webei er Luft aus dem Raume O ansangt und in diesem Raum eine Luftverdinnung hervorruft. Das Filtrat sammelt sich in O untwird durch den Hahn H gelegentilich darans entmenmen.

Die Ausbeute an Glyserin und Fettsäuren. Zur Berechnung von 28 grädigem Bohglyserin aus den Antoklavenwässern hab E. Bens* folgende Tabelle susammengestellt.

⁹ Hofter I, S. 609. 9 Ubbolohde Goldschmidt, Bd. III, S. 29.

									_		
kg	1.	1,5*	90	9,5*	8.	8,5*	4.	4,5*	P.	5,5 4	6° Bá
10	0,88	0,58	0,71	0,89	1,07	1,95	1,49	1,60	1,78	1,96	9,14
20	0,70	1,06	1 49	1 18	2,14	8,50	9,88	8,90	8,50	1,02	4,98
20	1 05		¥,18	9,67	8,31	8,75		4.80	5.84	5,88	6.42
40	1 40			8,56	4,18	5,00	8,08	6,40	7,1%	7,84	8,56
60	1,78	2,65	8,85	4 45	5,87	6,25	7,10	8,00	8,90	9,80	10,7
60	2,10		4,26	5,84	6,42	7,50			10,6	117	12.0
70	2,45	8,71	4,97	6,28	7,40	8,75		11,2	19,4	18,7	14,9
HO	2,80	4,24	6,68	7 19	8,56	10,0	11,3	12,8	14.9	15,0	171
90	3,15	4,77	6,79		9,63	11,2	19,7	144	16,0	17,6	19,2
100	8,50	5,30	7 10		107	diki	14.2	18,0	17,8	19,6	21,4
1100	88.6	58,8	78,1	97.9	117,7	187,5	156,2	176,0		215,6	985,4
1200	49,0	68,6	85,2	106,8	128,4	150.0			318.6	281,9	256.B
1800	45,5	68,9	92.3	115,7	189 1	102.5	184,6	904,0		254,8	978,9
1400	49 0	74,2	99,4	124 6	149,8	175,0	193,8	234,0			299 8
1700	64,5	79,5	106,5	128,1	100,5	187.5	918,0				8910
1600	16.0	84,8	118,6	142 4	171.3		127.2		284.H		849,4
1700	80.B	90,1	120,7	151.3	181,9			272,0			101.8
1800	00,0	98 4	127,8	160,3	192,6	225,0	285.6	288,0			885,2
1900	6,60	100 T	184,9			107,5	8,002	304,0		879,4	406 6

Die Ausbeute an Fettskuren und Glyzerin let bei den verschiedenen Fetten sehr verschieden. Noutralfette, die viel niedere Fettsauren enthalten, also eine hohe Verseifungsvahl haben, wie Kokosöl und Palmkernöl, geben daher eine höhere Ausbeute an Olyserin und woniger Fottenuren als Fotte mit geringerem Gehalt an niederen Fettshireglyzoriden. Die theoretisch berochneten Ausbeuten werden natürlich in Wirklichkeit nie orreicht, bei den Fetteduren nicht wegen der unvermoldlichen Verluste, die sich bei den einzelnen Operationen orgebon, und beim (ilyserin nicht, einmal weil die Spaltung niemals restles durchgeführt wird, sodann aber auch, weil beim Konsentrieren des Clyserinwassers kleine Verluste unvermeldlich sind und in den Fostskuren ein Tall des Glysorins als Mono- und Diglysoride surück gohalton wird. Marana i gibt die Resultate an, die eine italionische Fabrik bolm Verseifen von 8260 i Fott in einem kugelfürmigen Ap parat von Dronz mit Kalk als Spaltmittel im Laufe eines Jahres ersicht hat

			Ausbe	ute an	
Rohmaterial Art	Meage in kg	Fot	taluren	CI	yworla
		in */•	Mongo	in ⁰/₀	Mongo
Talg variabledoner Herkunft Probialg	¥ 500 000	98 9 89 8 000 94 011 000		10	250 000
Probining	650 000			10,6	68 900
Palmöl	25 000	90	773 POO	8,8	2 075
Kokoeti	96 000	90 99 9		18	8 000
Mowrahbustor	40 000	94	87 600	7,5	3 000
Bulfurdi	7 000	90	6 800	8	850
Knochenfett	18 000	88	11 440	5,3	676
	8 960 000	99,16	8 087 090	10,06	898 001

^{&#}x27;) Mangold, Die Stearlnindusiele, S. 199.

Re wurden ersougt

Die Gesamtproduktion von 8865091 kg entspricht 108,82°/, c Bohmaterials. 100 kg Bohmaterial ergeben

> Chysarin kg 10,060 Stearin 52,408 Olein 940,757 kg 108,930

Die verhältnismäßig schöne Hyserinproduktion aus obigom hiterial ist wohl nur erkikrlich, wenn der Talg eine geringe Sänrous besitzt. Die hohe Stearinausbeute ist auf die Vererbeitung von Tund Predicig, sowie auch darauf surfaksuführen, daß das Olein die künstlichen Kühlung und Filtration unterworfen wurde.

Der Zuwschs von 8,22°/, ist auf die bei der Fettspaltung folgende Wassersufnahme surfeksuführen, der bei den Olyserid der Stearin, Palmitin und Ölsture über 6°/, beträgt, der niver folge der Olyserin- und Fettveriuste bei der Verarbeitung und weg des in Fetten stets enthaltenen Schmutzes nie voll zu erzielen i

Ans Prefitalg, dem Rückstand von der Margarinofabrikatie erhält man bei der Verseifung im Autokieven mit 3%, Kalk

Stearin 66,0°/, 18,0 ...

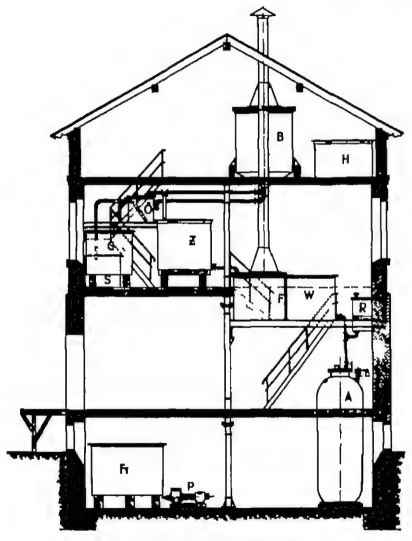
Chyserin 10,6 ...

104,6°/, des vorarbeiteten Profitalies.

Scheme zur Übersicht über die Bohglyzeringewinnung beim Ausoklavenprozeß.



Autoklavenfettspaltungsanlage. In Abh. 14 bringen wir eine vollsbändige Autoklaven-Fettspaltung der Firms Paul Zwicker & Oo. in Bernburg (Sasle).



Alib 14. Antokie venfettepaliungsanlage.

Mit W ist der Waschbottich beseichnet, in dem die unerissliche Klärung und Reinigung der Fettwinsse bzw Öle, bevorsie in den Autoklav abgefüllt werden, erfolgt. In dem Aikalienständer B werden die Alkalien angerichtet. Der Autoklav ist mit A beseichnet. Nach beendeter Spaltung wird der Autoklav inhalt in das Aushlauerenervoir B entleert. Das Glysseinwasser wiederen dem Obseparator O nach dem Behälter G und die Fettaß nach dem Zerseisungsbehälter Z abgeleitet. In leitsterem werden Metallaufen durch Zugabe verdünnter Säure wieder zerseist, also Fettaßuren sur Ausscheidung gebracht. Das Säurewasser wird niem Behälter S, die reine Fettaßure nach dem Fettaßurerenervollabgelauen, wo sie über Wasser mehrmals aufgekocht wird. Hi nach läuft die Fettaßure entweder direkt nach den Siedekesseln oder wird in Fässer bzw Vorratsbehälter abgelauen. Als Nebsperatur sind zu nennen der Ol bzw Fettavorretsbehälter H

b) Die saure Verseifung

Die saure Verseifung oder die Axidifikation der Fette wird der Weise durchgeführt, daß man getrooknete Fette auf 120°



Abb, 15. Asidifikationesppares von Dr. B Lach

erhitet, mit 4 bis 6 Pros. Schwef store von 66° Bé kurze Zeit im vermischt verrührt und darne mit Wasser abkocht, wobei sich o freiwerdenden Festigaren auf de Wasser absolution, während Gl zarin und Schwefelsture im le teren sich lösen. De die erhalten Fottaluren durch die ens der Ei wickung der konz Schwefelein auf die Fette entstehenden Ve kohlungs - Produkte varunreini und dunkel gefürbt sind, müss als durch Destillation mit file hitztem Wassordampfe geroloi worden.

Die Aufdifüllerung wird gußeisernen oder in verbleite Hisengefäßen durchgeführt. Hin b kannter Apparat für diesen Zwei ist der von Bele Lach (Abb. 15)

He besieht aus einem verbie ten Risenkessel mit Spitsbode dessen Bodenteil mit einem Damp mantel umgeben ist. Im Kess

befindet sich eine heisbare geschlossene Hartbleischlange und e verbleites hängendes Rührwerk. Die Zuführung der Schwefelstur geschleht durch eine kleine Bleischlange mit nach abwärts gerichtete kleinen Löchern, die unter dem Deckel des Aglietors angebracht is

¹⁾ B. Lack, Die Steerinfsbellenion, Halle a. S. 1908, Seite 67

Der Beden des Asidifikationsgefäßes ist mit einem Ablaufstutten und Vierweghahn verschen, der einerseits Verbindung mit dem Luft-kompressor und Ablauf für die Festsäure gewährt, anderseits auch den Teer (Gondron) entfernen läßt.

Zur Andifizierung ist es notwondig, das Fett tunlichst rein und wasserfrei zu verwenden. Bein soll es schen aus dem Grunde zur Säuerung kommen, um möglichst hochgespaltene Fettellure zu erhalten. Je größer die Verunreinigungen, deste größer die Teerbildung, die ja auf Kosten des Fettes erfolgt. Die Durchführung einer solchen Vorreinigung geschieht mit Schwefelalure in verbleiten Eisenkästen mit indirektor verbleiter Heizschlange und Bührwerk oder Geblise oder bemer im Spitskessel, wie auf S. 60 beschrieben. Man läßt 1 bis 2 Stunden aufkochen und dann vom Säurewasser absitzen. Das vom gereinigten Öl abgesetzte zure Wasser wird abgesogen und das Öl mit Wasser einmal aufgekocht, ausgewasschen

Um es wasserfrei sum Asidificieron zu bekommen, wird es auf 115 bis 118° O erhitet, walche Temperatur zur Azidifizierung erforderlich ist. Dazu kommt das Fett in verhiebe Eisenklisten, die mit geschlossenen Heisenblangen versehen sind. Während der Erhitzung des Fottes auf obige Temperatur bildet sich auf der Oberfläche desselben ein Schaum, und erst wenn dieser verschwindet, hat man die Sicherheit, daß kein Wasser mehr im Fett verhanden ist. Wasserfrei muß es sein um das Spaltvermögen der später sugesetzten Schwofelafure nicht durch Verwässerung zu verringern.

AzidHisteren. Das vollkommen getrooknete Fett läßt man bei olner Temperatur von 110 bis 120° C in den Azidifizierungsapparat und läßt dann unter stetem Röhren die Schwefelsäure zuilleßen. Böla Lach verwoodet Druckluft und Rührwerk. Durch Benutzung eines Luftgebläses erroicht man eine größere Ausboute an festen Fettaluren. doch sugleich eine Mindoransboute an Gesamtfettsturen. Nach dem Schwofelsäuresussta wird gewähnlich noch 10 bis 15 Minuten weitergerührt. Das Fett färbt sich nach dem Einbringen der Schwefeleiture suomi violett, hierauf braun, danach schwarzbraun und schließlich schwarz. Durch einen Probehahn nimmt man wiederholt Proben und beobachtes nicht nur die Färbung, sondern auch die kristellinische Beschaffenheit der Fettmasse. Sobald die auf eine Glasplatte auf getragenen Proben gut kristellisteren, ist es ein Zeichen, daß sich der Speltungsproseß vollsogen hat und der Entleerungshahn kann geoffnet werden, damit die Masse in das schon vorher mit Wasser gefüllte Zerseisungsgefäß läuft. Leisteres besieht aus einem verbieiten Hobbottich oder verbleiten Einengefüß und ist mit Dampfichlange verschen. Hier hinein gibt man succet eine hinreichende Mengo Wasser, 1886 dann die Reaktionemasse sufficien und bringe sie durch Öffnen des an der Dampfschlange befindlichen Ventils sum Kochen, das man 6 bis 7 Stunden fortestat oder noch länger, bis die anfängliche Emulsion vollatilindig verschwunden ist. Die Fettaliure schwimmt

oben auf, während Glyserin und Schwefelsäure in Wasser gelisied. Der Säureteer, auch Säurensphalt genannt, eine schwarzhe Masse, wird getrennt, wieder mit Wasser verseist und din Anfrochen emisinert, wobel sich der größte Anteil an Fottati vom Amhalt abscheidet und an der Oberfische des Kochgefäßes : geschöpft werden kann.

Zuwellen 1885 man die Beakkionsmasse vor der Zuwetzung r Wasser ¹/_e bis 1 Stunde ruhen, wobei sich die größte Menge Säu teer im Axidifikationsgefäß absetzt und sehen vor dem Abkochen (

Reaktionsmasse dieser entsogen werden kann

Sowohi beim "Sohwefeln" (Azidifizieren) wie beim "Abkocho (Zerseisen der Reaktionsmasse in Fettslure und Glyzerin) entstehen schwefelige Säure wird durch Verbindung mit dem Kamine, sol direkt oder durch einen Ventilator, vom Arbeitsorte abgezogen, diesem Zwecke ist das Azidifikationsgefäß verschlossen, wie au der verbleite Zerseisbottich mit Deakel und Abzugrehr versch sein muß.

Die von der Schwofsläture abgekochte Fettsäture wird von Wasser absitzen gelauen, abgesogen und in einem aweiten Bohält mit frischem Wasser nochmal aufgekocht, bis diese säurefrei pworden. Das erste Wasser, vom Zersetzen der Azidifikationsman

wird auf Clyserin verarbeitet.

Re enthalt neben Glyserin die sur Spaltung verwendete Schwef sture. De zur schwofelenuren Speltung die Fette moist nur ole flischilch gereinigt kommon, so gehen diese Varunreinigungen ! sonders Proteinstoffe, von der Schwofeleiture serstört, gelöst in d Hyserinwasser über, so daß dieses einen hohen Gohali an organisch und unorganischen Fromdstoffen besitzt. Vororst wird mit Kalk (freie Sture gebunden, von dem ausgeschiedenen Gips geflitert. Filtrate werden mit schwofelsaurer Tenerde in der Kochhitze Kiwe stoffe gefällt, wieder gefilters und der allfällige Überschuß au Tr erde durch Zugabe kieinerer Mengen Kalkmilch ausgeschieden D Filtrai stelli cine stark verdimute Glyseriniceung vor, die leist s Verdampfung kommi. Des Bindempfen orfolgs in der glolchen Wel wie es beim Bindampfon des Glysorinwassers von der Autoklave verselling beschrieben ist. Darans orhaltence Rohglyzerin ist me braun, last sich für Raffinationaswooko nicht vorwenden, kann al nur durch Destillation veredelt werden, welcher Destillationerwa dem Azidifikationsrohglysorin dan Namen "Destillation robglyserin ambrachte.

Bei der Bostimmung des Spaltungsgrades von mit komst trierter Schweieleiture serlegten Fettelluren ist auf deren Gehalt Laktenen Rücksicht zu nehmen, denen eine scheinbare Athorse sukummt, die nicht verschwindes, auch wenn diese Fettelluren von sellt und mit Schweielsäure wieder zerlegt werden. Man nannt die scheinbare Athorsahl deswegen auch "konstante Athorsahl" f muß bei Bestimmung des Spalteffektes mit zur Säuresahl"

schlagen werden.

e) Das Twitchell-Spalt-Verfahren.

Die Fettepaltung unter gewöhnlichem Druck mit aromatischen Sulfofestanuren, gewöhnlich nach ihrem Erfinder, Ernat Twitchell in Philadelphia, als das Twitchellverfahren!) bezeichnet, ist als eine giflokliche Modifikation der Schwefeleiurespeltung anguschen. Withrend aber bei dieser die Sulfofettaturen, die durch ihre emulgierende Wirkung die Spaltung berbeiffihren, in dem zu spaltenden Pett erst gebildes worden, bonutste Twitchell diese Sulfosiuren in gebrauchsfertiger und haltberer Form ale Beaktive, mit dem er gleichzeitig Emulsion und Spaltung ordolto Dieses Roaktiv, eine Naphthalinstearingulfocture, wird orhalten, indem man Olsaure (Handelsolsin) mit Nanhthalin im Verhältnie der Molekulargewichte mischt und das Gomisch der Sulfurierung mit konsentriarter Schwefeleiure unterwirft. Die überschüruige Schwefelsäure wird nach Beendigung der Beaktion mit Wasser anagowaschen, wobel sich das Reaktionsprodukt als ein in der Kälte gelattnierendes Ol auf dem seuren Wasser als Fillerig keit abscholdet. Im Gogonnets zu den gewöhnlichen aus Olature und Schwefelsäure allein erhältlichen Sulfosiaren ist die Naphthalin sulfosiure bei der für die Speltung netwendigen Temperatur von 100 C beständig. Ferner his sie sowohl im Wasser als such in Petten und Pettelluren leicht löulich und daher besonders geolgnet, die Emulsion dieser beiden Stoffe zu bewirken, durch welche eine vergrößerte Augriffelläche für die Spaltwirkung des Wasserdampfes geochaffen wird.

Twitcheil selbst beschreibt die Herstellung seines Spelters wie folgt "Zur Herstellung des Resktivs mischt man Pettsture, beisploisweise Handelsbisbure, mit irgendeinem Glied der aromatischen Reihe, wie z. B. Benzel Phenol, Naphthellu usw., in ihren Molekulargewichten zwa entsprechenden Mongen, da dieses Verhältnis die losten Resultate ergibt. Hierauf wird das Gemisch mit Schwefslature besandelt und stehen gelassen bis sich die Reaktion volkogen hat. Dann wird sum Auswaschen der überschläsigen Schwefelsture Wasser sugegeben, werauf die gehildete Verbindung sich als klares Öl an ier Oberfische der Säure abscheidet und zur Weiterverwendung leicht zuternt werden kann."

Die praktische Ausführung des Twitchellverfahrens serfüllt in wei Teile, eine Vereinigung, die — sur Verhinderung einer Dunkelärbung des Spaliproduktes — die möglichst vollständige Entfernung
üler Schleim und Riweißstoffe aus dem sur Verarbeitung kommenden
fett besweckt, und den eigentlichen Spaltungsprozeß, der wieder
sus zwei Kochungen besteht.

Verreinigung der Fette. Noch mehr als bei der Autoklaven und auren Verseifung ist es bei dem Twitchellvurfahren notwendig, daß die fette von den anhaftenden Schleim und Riweißstoffen gereinigt werden. dan bringt das zu rohnigende Fett in einen mit Blei ausgekleideten

⁾ D. B. P Nr. 11449L

Behälter aus Hols oder Risen, der mit Bührgeblise und Dampfschlange ans Blai verschen ist, und unterwirft es hier einer Waschung mit Schwafeleiture von 60° Bé, nachdem es vorher mit direktem Dampi auf eine durch seinen Charakter bestimmte Temperatur, die sich aus nachstehander Tabelle ergibt, erhitet wurde. Dann wird das Rührgebilies angestellt und die Schwefeleiture in dünnem Strahl zufließen geleasen. Die Menge der zu verwendenden Schwefelelure, zowie die Daner der Waschung ist ebenfalls aus nachstehender Tabelle ersichtlich

	Temp. des Festas bei Baginn der Wasshung	Som to you Bob watch- alture	Dance der Wasshung	Bé-Grade des abgenotation Saurewamers
Leinöl Kostonöl Palmioen- u. Kokosöl Talg Abrailfett	50 ° C 50 ° C 50 ° C 50 ° C	21/. 1/. 11/. 11/.	1 Stunde	1h 20 15 10 10
Semmil Erdentist	80 s	1/	•	15 (5

Unbedings ist darauf an achten, daß die zur Verwendung kom mende Schwefelsture nicht stärker als 60° Bé ist, da de sonst das Fett brinns, withrend oine 60 griddige Sinre die Fette nicht nachtellig beginfinft, wenn direktor Dampi vorwondet wird. Fornor ist su beachten, daß des absulassende Säurewasser night schwächer ist, als in vorstehender Taballe angegeben, da sonst die Reinigung nicht tiefgebend genug ist, die Fette bei der eigentlichen Spaltoporation schwer zu spelten sind und die resultierende Fettelure dunkolfarbig amifulli. Im allgemeinen besteht keine Schwierigkeit, das Sturowasser in der richtigen Stärke zu erhalten, wenn man sich an obige Websung halt. Wenn das Fett bei Beginn der Dampfaufuhr zu kalt oder der Dampf so naß ist, so kann os vorkommen, daß das Silurowasser an schwach ausfalls. Man kann sich in diesem Falle beim nichtion Hale dadurch helfen, daß man das Fett mit Dampi erwärmt. das Kondenswasser absotnen läßt, absieht und dann erst mit der Vorreinigung beginnis (Bens).

Briorderlich sind für die Twitchellspeltung außer dem Vorreinigungsbehälter ein Spaltbottich, swei Glyserinwasser

behalter und ein Fettabscheider

Die Spaltung. Zur Ausführung der Spaltung MSt man des Feet ans dem Vorreinigungsgefäß in den Spaltbottich laufen und sous sundohat 20 bis 25% Kondenswasser su, das sovor mis 0,1% Sohwefelsbure vermischt wurde. Ob diese Wassermenge die richtige les, kommi gans auf die Anlage an. Nach beendigter Spaltung soll namich das Glysorinwasser I 55 bis 60°/0 vom Gewicht des vorarbeiteien Tettes betragen. Je nach der mehr oder woniger guten Isolation der Leitungen und des Spaltbottliche, der herrenhenden Ansentemperatur, der Einternung vom Dampficemel und der Spannung des Dampfes bekommt man verschiedene Mongen Kondenswaser in den Spaltbottlich. Es ist also Sache der einselnen Betriebe, aussuprobleren, welche Wassermengen zu verwenden sind. Später ver-

randel man sur ersten Kochung das Glyserinwasser IL

Was die Menre des sususetzenden Wassers betrifft, so ist davon namershan, daß sich iede Fettspoltung nur bei Anwesenheit der gefigunden Menge Wasser vollsdeht. Bei zu wenig Wasser arbeitet die paltung languem, oder es tritt die umgekehrte Reaktion ein, d. h. erfolgt die Wiederanisaarung von Glyssrin an Petisture. Als tegel kann man annehmen, daß die Glyserinkeung am Ende der raten Kochung nicht mehr als 5 Be bei 15 C wiest. Zu diesem elipunkt bestaht das gares verhandene Wasser aus dem umprüngchen Zusatz und dem Zuwachs durch die teilweise Kondensation as gebrauchten Dampfos. Auch ist der Unterschied in der Glyssein asbeute der verschiedenen Ole und Fette zu berückzichtigen. Wenn an a B mit Kokoshi arboitet, das ungefähr 18 bis 14%. Glysorin mitst. so ist su Anfang mehr Wasser erforderlich, als wenn man sumwollanstol verarbeltos, das ungeführ nur 10%, Glyserin hat. fir Ole und Fette wie Talg dürften 40 bis 45% Wasser bei der sten und 15%, bei der sweiten Kochung das richtige Vorhältnis in, für Kokos- und Palmkornöl degegen 50 bla 55%, bei der ersten id 15 % bei der sweiten Koohung. Bobald Fets, Wasser und Schweielure sich im Bottich befinden, stallt man den Dampf voll an und bringt a Genze zu lebheftem Bleden. Jotzt setzt man das zuvor in der drei y vicertachen Mongo Kondonswamor golösto Spaltmittel zu. Die ingo dos ansuwopilonden Reaktiva richtet alch nach der Natur des verscheitenden Fester, ob en mehr exler weniger leicht verschlier , nach seinem Gohalt an freien Fretzelleren und nach dem bei seiner croinigung erdelten Effekt, zowie nach der Höhe des Spaltungsides, der errolcht worden soll Foste, die bis su 10% froie Fosttren enthalten und bis auf 00 bis 06 % gospelten werden sollen, ordern, voranagement, daß sie gut vorgereinigt sind, ungefähr 0,5% aktiv Für das schwer zu spaltende Boumwellsnatel und Maisel d 0,8% su nehmon. Abfallfatte und sonstige Ole mit hohem halt an freien Fetteluren brauchen, de die spaltungshindernden mutstelle melet nur unvollkommen ausgewaschen wurden können, ble 12/00/0, is, bot gams unreinen Fetten sind his 80/0 notwendig. · Zugabo des Boaktivs orfolgt durch den Binfulltrichter im Deckel Spaligofillos.

list das Beaktiv im Spalibottich, so wird der Dampf durch das insierventil geleitet, da er jeist nur noch ¹/₈ Atm Überdruck su en braucht, um das Ganse in leichter Wallung su erhalten. Die stung beginnt sofert und steigt schon in den ensten Stunden nlich hoch. Schon nach drei Stunden kann man in einer dem tich entnommenen Probe eine Zunahme von 20 bis 80°/₆ freier tellure feststellen. Nachdem ein Spaltungsgrad von 80 his 85°/₆ deht ist, das ist meist nach 25 bis 80 Stunden, kann die erste ehung beendigt werden. Der Dampf wird abgestellt und der

Bottichinhalt der Ruhe überlauen, wobei man dafür Sorge zu tragen hat, daß das heiße Pett nicht mit der Luft in Berührung kommt, da sonst zu dunkle Pettaluren entstehen würden. Das Abhalten der Luft erreicht man in der Weise, daß man durch eine besondere Dampfieltung einen schwachen Dampfierom über die Ober fläche streichen läßt. Häufig ist über der Besktionsmasse ein kleines Dampfhahu angebracht, den man zu obigem Zwecke öffnet.

Nach einstündiger Ruhe wird das im Spaltbottich abgesetzte Glyserinwasser I, das bei normalem Verlauf eine Stärke von 5° B/c hat, in einen sweiten Bottich abgelassen, um gereinigt zu werden Sollte eine glatte Tremung der Schichten im Spaltbottich nicht erfolgt zein, so genügt der Zusatz von wenig Schwefelsture und kurses Auf wallen, um die gewinschie Tremung zu erreichen. Das aus dem Spaltbottich abgelassene Glyserinwasser geht durch den Fottfänger

um so etwo mitgarissene Fettakuren aufzufangen.

Nachdem des Glyserinwamer aus dem Spaltbottich entfernt ist wird sur Fettature nochmals Kondenawamer gegoben, und swar die selbe Menge, die man für die erste Operation ausprobiert hatte wonach noch 10 bis 12 Stunden gekocht wird. Während des Kochenwird der Dampf, der über die Oberfläche streicht, wieder abgestellt

Zweite Kochung. Die Zerlegung der Gesamtoperation be der Twitchelbreitung in eine ernte Kochung und in eine zweite Kochung hat einen doppelten Zweck, der sich ans folgenden Tatsnohen orgibt. Nach einer größeren Dauer ist das im Anfang zu gesetate und withrend der Speltung gebildete Wasser so mit Glysorit angereichert, daß weiteres davon in starker Verdünnung gewisser maßen hängen" bleibt. Dieses Glygorin könnte men allerding durch Auswaschen dar Fettsaure gewinnen. Es "hängen" in letzterei aber auch noch Spuren vom Spaltmittel, genügend, um einen otwi 10 pros. Fortschritt der Spaltung zu bewirken, welcher besonden schnell durchgeführt werden kann, wenn dem Bottich nach Absieher des ersten Glyserinwassers neues Wasser sugeführt wird. Durch die Tremung der Operation in swed Talle wird also einmal Gowingung des gesamten abgespeltenen Glyserins und ferner Ausnutzung degesamten Spaltmittels besweckt und erreicht. Das bei der sweiten Kochung erhaltene Hyzerinwasser, das man durch Ruho absotaon last und absieht, ist ungefähr 1° Bö stark (5°/, Glysorin entheltend und wird in besonderen Behältern aufbewahrt, um bei der nächsten Charge an Stelle von frischem Wasser sum Ansatz benützt zu werden.

Durch Anwendung von mehr Besktiv und Verlängerung der Spaltungsdauer kunn in zwei Kochungen eine Fettalure mit nur 2

bis 8% Neutralfets erhalten werden.

Die hergestellten Fettaturen müssen von den leisten Spuren anhaftender Schwefelature (Sulfosturen) betreit werden, da sonst bei ihrem Lagern ein Nachdunkeln eintritt. Man entfernt die Sture durch ein viertelstündiges Kochen mit einer Aufschlämmung von Beziumkarbenat (BeCO₂), woven 0,08 his 0,08 /₂ vom Fettanatis vorwendet werden. Gewöhnlich besorgt man dieses Abstumpfen vor

Beendigung der sweiten Kochung, kocht also nicht sum dritten Male unf, um die Schwefelsture zu entfernen. Die Prüfung auf vollständige Abstumpfung der Schwefelsture geschieht durch Methylorange, welches nicht mehr geröbet werden darf.

Gebz. Budfelds & Co. geben für die wichtigsten Ole und Fette

algende Spaltungsvorschriften

	Sumin von Schwefelsture (80° B6) 2. Kochung	Rocktivatests	Somts v Bobwe nach 5 Std.	on 60 ° B4 foldure nach 10 Sed.
'alg solme- u. Palmkornöl sosmöl krinnöl shfallfett	0,1 0,1h u,1 0,1 0,1 0,1	0.4 bin 0,5 0,h 0,h 0,h 0,h 0,5	0,15 	0,15 0,8 0 15 0 15 0,9

Am Schluß der ersten Kochung soll das Mengenverhältnis der ettakure sum Glyserinwasser wie 100 65 sch. Man kann das leicht ontrollieren, indem man von der Masse in einen Glassylinder laufen 13t und nach Absetzen des Glyzerinwassers mißt. Ver Entnahme ieser Probe muß aber durch kurze Zeit etwas mehr Dampf durch ie Masse geführt werden, damit die Emulsion gleichmäßig wird, ein gewöhnlichen Wallen ist im Bettich meust unten mehr Wasser is oben

Die nachstebende, auf Grund praktischer Versuche von Oskar teiner¹) verfortigte Zusammenstellung gibt ein Bild von der Spaling in den verschiedenen Zeitabschnitten

Ismo des Foises	Brete etteleren	Berlift	a	ehai	b	from Pro	E all	Fetti ten den	# ar	eli	Schluß der Spalving nach	Gebalt an freion Fott-
	10	%	ō	10	18	90	25	80	H5	40	Standen	*Hurod
.!	2,6	0,5	Βl	_	_	_	HO	Ī —	i —		47	98
11	11,1	0.75		—	-	_	80	-		_	454	94,6
III	17,0	0,5	K 0		_	H	HV.	' —	—	-	47	91
IV.	14	0,75	_		$\overline{}$		85	-	—	-	40	91.73
{ ¼, Wal ¼, Dorsch	15,5	0,45	10,5	64	70	74,5	70	84,A	87	_	41	1,00
all, Caylon	6,78	۵,۵	84		-	79		88	-	_	40	95
kornől	G,B	0.5	40	68	78	70	84	148	88	89		92,3
mől, amerik.	Span	0,6	88	-	_	77	88	86	_	_	40,5 45	0.8
engl.	ا قراه	0,5	93	44	_	67	_	76	80		44	90
1	1,4	0,8	20	64	68	76	79	81		00.4	49	91,4
rol (Probupaltung)	H6	1,2	70	-	-	_	-	88	_	_	40	89,8

¹⁾ Hefter, Tochnologio der Feste und Ole, Bd. 5, S 687, Berlin 1908.

Ferner gibt C. Hajek¹) folgenden Beitrag zur Spaltung de Fette nach dem Twitchellverfahren

							H	1						_
'sidepolitong		TATE	Tal	g u	trali	Joh	Solt weltzofo	Treat	Lothol	Hederbald	Kend	Довига од	Kottoni	
• Fetiniuren • Fetiniuren		40,0	8,0	5,5	10,0	18,0	95,0	90,0	10,0	10,0	7,0	3,0	18,0	5
ush Stemden	8	69,0			17,0	44,0			8 7,0				28,0	
16	1 0	78,0			48,0			50,0		45,0				
•	1.0	84,0			62,0			61,0	00,0		87,0		92.0	ľ
	19	87,0			76,0	75,0	75,0		60,0	70,0	66,0	00,0	45,0	
	18	91,0			79,0	-	_	76,0	-	_	_	08,0	_	
	18		82,0			_		_	-	_		-	_	
•	21	98,6			88,0	-	 	86,0]	, J	- 1	
	24	94,0		88,6	88,0	86,1			90,0		97.0	78,0	77,0	ł
	86	96,0			25.5		92.0		92,0		86,4		90,0	
•	48	98,0	15,6	98,9	97,2	94,8	96,0	95,0	98,0	96,0	96,5	94,5	94,6	1
secia water beute an Fett-	Bi	2,5	4,8	40	8,0	4,6	5	5	8	, A	5	4 ↓H	4,8	
.mren	%	97	-1	95,8	95,2	-	-	_	-	_		94,0	94,H	1

Aus der Tabelle ergibt sich, daß alle Fette mit verschiedent Säurezahlen auf demzelben Wege und unter denzelben Verhältnisse bis zu einem gewissen Grade gespalten worden können.

Unreine Spaltungsbehälter, hartos oder unreines Wasser, ung nügende Voereinigung der Fotte beeinflussen den Spaltungsprozeß ungünstigen Einne. Zu große Zusätze von Reaktiv und Luftuntri sum Fott während der Spaltung und vor der Neutralisation m Bartunkarbonat beeinträchtigen die Farbe der Fettaluren*).

Die Ausbeute an Glyserin und Fottabure ist ungeführ diesell wie bei der Autoklavenverseifung, vorausgesetzt, daß man den Spatungsprozeß genügend lange andauern läßt. Violfach wird von ein über 85 bis 90% linausgebenden Spattung Abstand genommen, b sonders dort, wo ein größerer Neutralfettgehalt nicht schadet. Gens genommen ist die Glyserinausbeute bei dem Twitcheilsverfahren größals bei der Autoklavenspaltung, da es bei der Twitcheilspaltung nic zur Bildung so großer Mengen Di- und Monoglyzeriden kommt w bei der Autoklavenverseifung.

Die Qualitäts der beim Twitchellverfahren erhaltenen Produk ist, den verarbeiteten Fatten entsprechend, befriedigend. Das e haltene Glysorin Mit in keiner Weise zu wünschen fibrig, soch d Fettaluren fallen hellfarbig aus, wenn die Luft während der Dan des Prosesses abgehalten wurde, und kristellisieren gut. Sorgfält

) Bullons. Kig. 1910, S. 1087

Der sehädliche Einfinß der Left soll nach Selfens.-Etg. 1906, S. f. übertrieben sein.

ergesiellie Talgfettelluren lassen sich, genau so wie antoklavierte 1 einem guten Stearin vererbeiten. In der Regel wird allerdings den Stearinfahriken die Fettindure noch einer Versauerung mit physicalismo und der Destillation unterworfen. Die Asidifikation trd dann melet zur Erzielung einer größeren Stearinsusbeute durchrührt. Die nach Twitchell gespeltenen Fettesuren können heute it bis 98°/, Spaltungsgrad hergestellt werden, welche restlichen resente an Neutralfett nach keinem anderen Spaltverfahren redueri werden können.

Oakar Stelner1) hat untersucht, ob infolge des lange denominen ochens beim Twitchellverfahren nicht größere Mongen flüchtiger ettaluren verloren gehen, und welst an Hand von Betriebsversuchen sch, daß der Verhust durch Wasserlöslichkeit oder Flüchtigkeit un affilhr 1/40/0 des verarbelteten Fottos beträgt.

Das Olymeriawasser Nach boendoter Spaltung wird das abmetate schwache (Hyserinwamor (Glyserinwamor II) abgolasson und le Fettature ist fertig sum Verkanf oder sur weiteren Verwendung n Betrieb. Das stärkere Glyserinwasser von der ersten Kochung ird mit Kalkwasser neutralisiert, bis es Lackmus nicht mehr rötet, odurch es sugleich von den organischen Verbindungen befreit wird,) daß das neutrale Glyserinwasser fast gans rein ist und eingedampft erden kann. Bisweilen setzt man soviel Bariumkarbonat zu, daß es och schwach saure Reaktion seigt, die dann durch vorsichtige Zu the von im Glysorinwareer geldeton Bariumhydroxyd beseitigt wird ach dem Eindampfen auf 28° Be hat man ein Rohglyzerin, das soohl in der Parbe, obzwar das Autoklavon Rohglyzorin heller ansfällt. te im Aschaugehalt allen Anforderungen vollauf genfigt. Um die arbe su verbessom, wird sowohl den Festakaren wie auch dem Ulyrinwasser obwas Dogrolin's sugerotat.

Benz") teilt einige Analysen von Rohglyserinen mit, die aus er Twitchellspaltung stammen

	Spen. Gow	Glysorin %	Asohe	Organischer Rückstand %
Pilkingione Glymerine* merik. Twitchell Robelymerin	1,945	80,85	0,41	0,88
(acm Knochenfett [grease]) merikanisches Twitchell-Rob-	1,9485	91,10	0,28	_
glysorin (ans Taig)	1,9448	90,48	0,28	

Steiner') neutralisiert das bei der ersten Kochung erhaltene Hyserinwasser in einem besonderen Bottleh mit gelöschtem Kalk

¹⁾ Chem. Revue 1910, S. 101

Decruiin ist ein Bloichmiteal, das von der Badischen Anilin und odafabrik in Ludwigshafen in den Handel gebracht wird.

Dibbolohde und Goldschmidt, Bd. III, S. 49.

Befter, Technologie der Fetto u. Ch., Bd. 2, S. 4; Bd. 1, S. 105

(Prüfung mit Phanolphthaloin). Hierbei werden auch organische V unreinigungen (Festisiure usw) niedergeschlagen, und man ert durch Filtration des neutralisierten Glysorinwassens durch eine Filt mome eine nahem farblose Fillackricht, die durch Konsoniration hellgelbes, den Anforderungen des Handels gerecht wordendes B. giverin ergibt. Der in der Fliterprome verbleibende Kalkachlau enthal's noch stemliche Mengen Glysorin und muß vor solner scitigung swei bis droimal gewaschen werden.

Die Vorreinigung ist im übrigen gens Abnlich, wie diese bei Behrigung des Glyserinwassens aus der Autoklaven und sanron V

soffung bereits beschrieben wurde.

Die Apparatur für die Twitchellspaltung

Der Waschbehälter für die Vorreinigung der Fette i Schwafeletture ist entweder olu Spitzkessal, wie er auf Sotto 60 gebildet ist, oder ein vorbleiter Eisenkasten, evil verbleiter He bottich. Die Zuführung der Wärme, das Erhitsen auf die sum Saunotwondigo Temperatur, geschicht (lurch eine offene Bleischlange) gleichzeitigem Anschluß an Dampf und Proßluft, welch letztere innigo Borthrung (Emulsion) swischen Fett und Schwefelsture sehn Die noch notwandigen Ablashähne für das gereinigte Fott und Säu wasser sind in passender Höhe baw am Boden des Waschhehalt

angabrachi.

Der Spaltbottich wurde früher ausschließlich aus Holz, besten aus Pitahpine, dem Hols der amerikanischen Pochkie (Pinus palustris), horgostellis. Dicess Hols hat sich, well os a teinbaccig und außerdem astirci und splintfrei zu haben ist, besten bewährt. Die Stärke des Holzes wird für Bottlehe bis 100 hi mit nur 8", für größere mit 4" genommen. Vor Verarbeite werden die Stilbe noch einmal künstlich getroeknet und daun besondere Art impragment. Die Stabe worden mit Nut und Foverbunden und der Boden gut untergologi. Der Bottlich muß : einom gut schliofiberon Deckol verschen soln. Ferner ist ein steri Beschlag notwondig de des Hols durch die Hitze schwindet, so (die Raifen in der ersten Zeit kräftig nachgetrieben werden mitten Der Botsteh ist mit kupforner Schlange für direkton Dampf n einem Ablashahn für die Spaltungsprodukte, Glysorin und Foststau suspensitivities. Der Deckel onthalt die für die Zuleitung von Fr Wasser, Realthy und Chemikalien notwondigen Offnungen, wie ein kunfernen Mannlochverschluß, einen Fulltrichter aus Kunfer und ein kupfernen Brüdenabeng für den abgehenden Kochdampf

Das stete aufiretende listige Tropfen des Holsbottichs puss das Anbringen eines Bloitollers als Tropfenfang nötig Dieser Ülstand hat nach Knigge schließlich dazu geführt, daß man an fangen hat, anch elserne Gefälle zu verwenden, sie sind unbedit vorszeichen, wann sie sich auch etwas teurer stellen. Der eises Behälter muß mit 6 mm starkem Blei ausgekleidet sein, was be

Iolsbottich nicht nötig ist. Er hat unten einen Dreiweghahn aus rouse sum Ahlassen des Glyserinwassers I und II und der Fettigure. I den Bottich hinein führt die kupferne Dampfleitung, die in einem urchlochten Messingkreus endet. Die Dampfschlange ist mit einem at wirkenden Bedusterventil versehen. Bin dichtschließender Deckel agt wie sehen gesagt, auf dem Spaltgefäß.

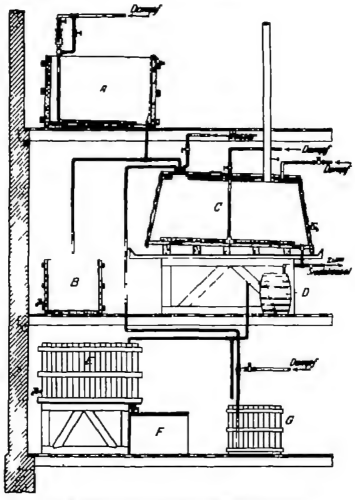


Abb. 16. Sehome einer Twitsholl Fettspaltungsanlage

Die Glyserinwasserbehälter sind aus Hols gefertigt und nit einem Bührgebläse ausgestatiet. Demit beim Ablassen des Gly orinwassers kein Fett in den Bottich gelangt, wird ein Fettabcholder eingeschaltet. Dieser, ein sogenamites Überlaufgefäß, besteht aus einem kleineren hölsernen, oben offenen Bottich, der Boden in ungeführ glotcher Höhe mit dem oberen Band des (zerinwasserhehälters zu stehen kommt. Oben läuft das Glyse wasser in den Fettabscholder ein, um durch ein nahe am Bo angebrachtes Bohr wieder nach oben in den Glyserinbehälter zulanfen.

Twitchellspaltnulage. Die Aufsteilung der Apparate und hälter erfolgt, soweit die gegebenen Verhältnisse dies gestatten, der Art, daß sie auf die einzalnen Stockwerke verteilt werden, auf diese Weise an Pumpen zum Fürdern der Filtzuigkeiten zu spes

Hine Twitchellspaltanlage, die wir der Vertretung Twitchellreaktiv bzw Kontaktspalter, Sudfeldt & Co. in Melle, v danken, bringen wir in Abb. 16

Behälter B ist der Säurewasserbehälter zur Aufnahme von der Vorreinigung kommenden Säurewassers. Derselbe ist a Hols und verbleit.

Behälter O ist der Spaltbottich, aus Pitchpineholz, oben schlossen, mit Dampfkrons für direkton Dampf vorschen, um darin befindliche Masse im Sieden zu erhalten.

Der kleine Behälter *D* stellt einen Fettabscheider dar, um vermeiden, daß bei dem Absiehen des Glyxerinwassers Fettafer mitgerissen worden.

Die Bohälter I und G sind Glyseriuwsmorbehälter zur A nahme des entstehenden Glyseriuwsmors.

Behälter A dient sur Aufnahme und sur Sänerung des Robbi Behälter F ist ein Vorreiegellä für reines Glysseinwamer

In Abb. 17 ist eine von "Wilh. Bivoir" herrührende Anlage i Twitchellspaltung abgebildet. In der oberen Etege beindet a der Behälter zur Vorreinigung der Fette (Waschbehälter). Hr enth eine offene Bietechlange som Einleiten des Danupfes. Darunter i finden sich die eigentlichen Spaltbottiche. Sie sind aus Hols, da m Ansicht von Bens") die Spaltung in einem Bleigofüß nicht vorwägeht. Jeder enthält ein Kreus aus Messingrohr zur Einleitung v Dampf und ist mit einem gutschließenden Deckel vorsehen, das die Luft während des Spaltungsvorganges keinen Zutritt hat, da sonst die Fettalure dunkel fürben würde. Aus dem Spaltbott fließen die Fettaluren und das Hyserinwasser in die zu obener Estehenden Roservoire. Leisteres passiert dabei zur Abscheidung v Fettellehen einen Soparator

Theorie der Twitchellspeltung Die Theorie der Twitchellspeltun ist noch wenig aufgeklärt. Hefter schreibt "Das Twitchell-Speltun verfahren beruht auf der Wirkung gewisser aromatischer Sulfostundle, in geringer Menge Triglyseriden augemischt, deren vollständig Zerfall in Glyserin und Fettelluren bewirken, wenn die Mischu

⁴⁾ Vgl dagagen die Angaben von Knigge Seite 154.

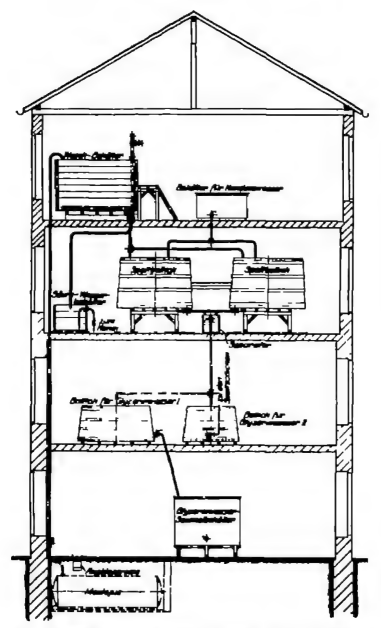


Abb. 17 Twitchell-Fettspaliungssalage von With Bivoir in Offenback.

mehrere Stunden einer Temperatur von amahernd 100° C anageso wird. Die fettepeltende Wirkung dieser Sulfosiuren - Twitcheilech Bengensien - scheint auf deren emulaionafördernde Eigensch surficksuführen su sein."

Twitchell') orklärt den Vorgang bei solnom Verfahren : folgende Weise Die Sulfesturen sind in Wasser löslich, und il Löumgen vermögen Fette zu lösen bzw zu emulgieren, genau wie es Schfeniösungen bun. Sotist man einer Machung alnes Fet mit Wasser etwas von diesen Sulfossuren zu, so geht ein klair Tell des Fottes in Lösung. Die Mischung onthält, entsprochend : elektrolytischen Zerlegung der Bulfofettsluren, Wasserstoffionen, der Gegenwart eine rasche Dissociation der in Wasser gelösten Be bewirkt, namentlich dann, wonn der Lieung eine geringe Monge ein starken Mineralsiure sugasetsi wurde. Diese Zersetsung orfahi aber nur die Estermengen, welche im Wasser Kelleh sind, die 1 golösten Fettmengen können keineriel Verändorung erfolden."

An anderer Stelle segt Hofter*) "Das Twitchelische Rosgr verdankt seine Wirkung ebenfalls nur seiner emulaionafördernel

Rigerschaft.

Ziemlich gleichlautend sprechen sich Bons und Goldschmid ans Die Twitchellsche aromatische Sulfosiure ist einerseits Hmultionsbildungsvermögen den gewöhnlichen Sulfofottsturen üblegen, besitzt andererseits gentigend starke Siurcelgenschaften, 1 eine flotte Hydrolyso der Fette zu ormöglichen."

Lowkowitsch4) erklärt die Einwirkung des Twitchell Rockdurch seine Fähigkeit, die Glyseride zu emulgieren. "Es de vielleicht der Anzicht Ausdruck gegeben werden, daß withrend e Behandlung mit Dampf Schwefelsture sommen in sietu nasser entsteht, die nun auf die Glyseride unter Bildung von Sulfaverb dungen einwirkt. Leistere werden dann durch das Wasser leleht verseifs als die Hysoride selbes."

E Hoyer") ist der Ansicht, daß keine dieser Anschauung sutrifft, am allerwenigsten stimme die Theorie von Lewkowitse Der Umstand, daß das von Budfold & Co in Mallo in don Ham gebrachte Twitchell Reaktiv in Beung auf Farbe der Feitenuren u Spalthone recht ungleichmäßige Resultate gegeben hat, hatte Hoy veranlaßt, sich mit der Hemtellung und Wirkungsweise dieses Roakti nisher an betagen und hierbei die Tochnik und Theorie der Twitche Spaltung nach mancher Richtung zu beleuchten, besonders aber d Grund der Dunkelftrbung der nach dem Verfahren erhaltenen Fe

logie dar Cie und Fette, Bd. III, S. St.

7) Lewkowitsch, Chendene Technologie und Analyse der Cie und Fet
Bd. I. S. 4S.

7) Zelische, f. d. Denische Ci- und Fett-Ind. 1921, B. 112.

Journ. Americ. chem. Soc. 1899, S. 22; D R. P 114440 v 6. 8. 1868 u

Hingl. Patent 4741 (1898).

) Hefter, Tschnologie der Fotto und Olo, Berlin 1910, Bd. I. S. C.

) Ubbelohde und Goldschmidt, Handbuck der Chosnie und Tocki

en kannen su lernen. Bei den in dieser Hinsicht angestellten uchen ist er su der Überzeugung gekommen, daß der Twitcheller oder, richtiger gesegt, die eigentliche aromatische Sulfo e nicht selbt spaltet sie em ulgiert lediglich das Fett, während im Twitchell-Spalter stets in größerer oder geringerer Menge vorlene Schwefelsture die eigentliche Spaltung der Fette bewirkt, genannte Chemiker sucht dies auf folgende Weise zu beweisen 1 Zusätze von steigenden Mengen von Schwefelsture oder von fanze oder von romer Naphthalinsulfesture zu Spaltansätzen, he unter sonst genau gleichen Bedingungen sich vollsiehen, fördern 3 paltung in direktem Verhältnis zur angesetzten Menge Säure. 2 Khenso verringurt sich die Höhe der Spaltung in Spaltansätzen, he unter sonst genau gleichen Bedingungen sich vollsiehen, in gleichen Maße, wie die Schwefelsture aus dem Spalter bei seiner tellung gewaschen wird.

8 Zuastao von kleinen Mengen gowieser Seise verhindern die ung vollständig, andere sind ohne Einfluß auf die Spaltung, ist Natriumbisulfat ohne Einfluß auf die Spaltung, dagegen indem Natriumsulfat, Natriumbisulfit, Natriumasetat, Mangan-

t und Kaldumsulfat die Spaltung.

Der fördernde Rinfluß der Zusätze von Schwefelsture, Sahssture, ihalinsulfosiure auf die Spaltung liefert zwar nur einen inten Beweis für die Richtigkeit der Behauptung Hoyers diese jedoch ohne weiteres versändlich, wenn man den Rinfluß der Inen Salzzusätze in Betracht zicht kleine Mengen Natriumfat und ohne weiterlichen Rinfluß auf die Höhe der Spaltung, zie als saures Salz die im Spalter verhandene Schwefelsture mehr zu binden vernögen, Natriumzulfat, Natriumbunlitt, lumazetat entziehen jedoch augenscheinlich dem Spalter die in ihm enthaltene Schwefelsture unter Bildung von Natriumfat im Natriumsulfat, weshalb die Spaltung unter solchen sinden anableibt.

Das negative Spaltungsergebnis bei Zusätzen von Mangansulfat Kakumsulfat dürfte allerdings wohl auf Bildung von unföslichen n der aromatischen Sulfofettaäure zuröckzuführen sein, werauf die Wirkung des von Twitschell bei Boendigung des Spaltunes vorgeschriebenen Zusatz von Bariumkarbenat beruhen e. Beim Spalten unter Zusatz von Mangansulfat und Kalzium t sicht man nach Boendigung der Kochung sich einen zurten, al gefärliten fleeleigen Niederschlag als Mittelschicht zwischen und Wasser absetzen.

Ein direkter Beweis dafür, daß die reine, sohwefelsturefreie attische Sulfofettisture nicht spaltet, sondern lediglich emulgiewirkt, ist nicht leicht zu erbringen, da sie in dem gleichen wirkt, ist nicht leicht zu erbringen, da sie in dem gleichen wirkt, sie nicht leicht zu erbringen, da sie in dem gleichen wirkt, wie sie bei ihrer Henstellung bzw beim Answaschen schwefelstung bzw beim Answaschen schwefelstung wasserlöulich wird. Die leisten kleinen zu Sohwefelsture sind daher aus dem Spalter nicht anders als 1 Zusatz von Saksen zu entfernen.

Spaltung verhindern. Das sweite Glyserinwauer ist demnach o weder ohne Reinigung (Neutralization) zu verwenden oder höchste wie Twitchell as verschreibt, mit Bariumkerbonat zu behand:

In leister Zeit hat Weston¹) gefunden, daß bei Ernats Naphthalins im Twitchell Spalter durch Cymol, das in großen Menbei der Zellstoffverarbeitung aus Fichtenhols gewonnen werden kadie Hydrolyse schneller vor sich geht und auch einfacher sein s

Pfeilring-Spalter Der den Vereinigten chemischen Works Akt. Ges., in Charlottenburg patentierte "Pfeilring Spalter" ist dem Twitchell Reaktiv sehr änliches Produkt. Er unterscheidet a von diesem nur dadurch, daß zu seiner Herstellung an Stolle 'Ölsture die Fettsture von gehärtetem Rhinusöl benutzt wird. Herstellung erfolgt aus Naphthalin, Schwefelsture und gehärtet Risinusöl im wesentlichem auf die gleiche Weise, wie die Herstellt des Twitchell Beaktivs. Der Patentanspruch lautet "Anspruch ein Verfahren zur Anwendung der Wirkung von aromatischen Sufettsturen oder Fetten bei der Spaltung von Fetten oder Ölen, bei die Fette oder Fettelluren, die zur Herstellung der als Spaltmit verwendsten gromatischen Sulfofettsturen dienen, vorher einem duktionsproses unterworfen wurden."

Die Ansführung des Verfahrens erfolgt in dersolben Weise

bei der Fettspaltung durch das Twitchell-Reaktiv

Da von einer Seite behauptet wurde, daß die Wirkung des 14 ring-Spalters bedeutend besser sei als die des Twitcholl-Spalters, w rend dem von anderer Seite lebhaft widersprochen wurde a L. Ubbelohde und W Roederer*) der Frage näher getreten i haben durch vergleichende Versuche die Wirkung des Twitch Spalters, des Pfellringspalters und einiger von ihnen solbet i gestellter Spalter festgestellt. Spalter lassen sich aus allem gestätigten Fettsäuren und Oxynsturen oder deren Glyseriden die stellen, nicht aber aus den gesätzigten Fettsäuren der Beiho U.H., oder deren Glyseriden, indem man die Fettsäure mit einem a mattschen Kohlenwamerstoff, am besten Naphthalin, mischt und Gemisch mit Schwefelsture behandelt. Die Wirkung dieser Spallist eine doppelte erstens emulgierend, zweitens Wamerstoffienen spaltend und verseifend.

Für ihre Untersuchungen haben die genannten beiden Chemi die Spalter unter Einhaltung von möglichet gleichen Versuchedingungen hergestellt. He wurden immer 8,6 kg Fott bzw Frature mit 2,018 kg Naphthalin in einem Eimer klar geschmol und so warm gehalten, daß des Naphthalin sich nicht wieder schied. Das Gemisch wurde langeum in einem Emailletopf, 14,4 kg konzentrierte Schwefelsiure enthielt, eingekragen. Das Etragen des Gemisches dauerte jedesmal eine Stunde, die Mawurde während dessen mit einem Rührer ständig kräftig dur

Ohem. Ago 1991 Bd. V, S. 848—860.
 Betfenfabrikant 1918, S. 495, 449 u. 475.

gerührt. Infolge der Reaktionswitzme stieg die Temperatur, sie wurde dann durch eine wassergekühlte Bleischlange gleichmißig auf 85° C gehalten. Sobald das Gemisch in die Schwefelature eingelaufen war, wurde die Wasserkühlung abgestellt, etwa entstandene Klumpen mit einem Spatel serdrückt und die ganze Masse bis sum Bintrité der Homogenität noch einige Stunden gerührt. Der so erhaltene braune Rohapalter blieb sur Vollendung der Reaktion 48 Stunden, von Beginn an, sich selbst überlassen. Denn wurde er in 20 l Wasser von 85 C languam eingerührt. Hierbei stieg die Temperatur auf 68 bis 79 °C, and es entwich schwellige Blure, in gans besonders starkem Maße beim Olaturespelter Dies erklärt sich dadurch, daß die Schwefelalure einen Teil der Ausgangsprodukte exydierte und selbst dabei zu schwefliger Saure reduziert wurde. Der Speiter sammelte sich beim Einrühren in das Wasser au der Oborfišcho der stark sauren Waschilluniskolt, wurde hiervou getronnt und nochmals cine Stunde auf dem Dampfbad cewiernt, um glatte Tronnung von der Waschflüssigkeit zu bewirken. Auf diese Weise wurde eine ganse Anzahl Spalter aus Olesure, Rizinnsch und dessen Saure, sowie gehärtetem Rizinusči und dessen Saure hergestellt, deren fettapeltende Wirkung durch mohrere Speltungen von deutschem Hammeltalg und weichgehärtetem Tran (Talgol) untersucht wurde.

Die Resultate ihrer Untersychungen framen Ubbelohde und Roodoror wie folgt ansarmen "Es wurde festgestellt, daß die oben orwähnten Spelier bei gleicher Herstellungsweise sich in bezug anf die Geschwindigkeit, mit der sie Fett zu spalten vermögen, und in being auf den praktisch erreichbaren Spaltungsgrad nicht unter-Erheblishe Unterschiede zeigten die Spalter jedoch in berng auf die Farbung der Fettsturen und des Glyzerinwassers. Die Farbung der gespaltenen Festsäuren bei Spaltern aus Olsaure ist in der Regel fast doppelt so stark als bei Spaltern aus gohārtetein oder ungehārtetem Bizinusēl oder dessen Saure. Die Farbung der Glyzerinwasser bei Spaltern aus ungehärtetem Ol oder dessen Pettsäure ist immer um das 8- big 6fache stärker als bei Spaltern aus gehärtetem Bizingsöl oder dessen Säuren. Infolgedessen stellt die Einführung des "Pfollring-Spalters", der aus der Fottsäure des gespaltenen Richueöls horgostells wird, einen erheblichen Fortschritt daz gegenüber dem gewöhnlichen Original Twitchell Reaktiv, das aus Olalure gowonnen wird Die früher vielfsch beobschtete Tatesche, daß Spalter ans vorschledenen Fetistoffen verschledene Spaltgeschwindig kelt beselben, ditrite darauf surücksuführen sein, daß die damals benutzten Spalter verschiedenen Gehalt an Schwefelsaure bosssien, denn es wurde erkannt, daß der Gehalt der Spelter an freier Schwofaleiture von den bei der Horstollung gewählten Bedingungen abhängig ist und daß ein höherer Schwefelsauregehalt die Spaltgeschwindigkeit erhöht. - Die Arschauung, daß die Wirkung der Spalter sowohl auf Ihren emulgierenden als anch and thren Wasserstoffionen abspaltenden Mgenschaften beruhe, wurde bekräftigt, und es wurde erkannt, daß bei den technisch i lichen Bedingungen die Speltung nicht etwa beim Gleichgewic sondern in der Regel früher sum Stilletand kommt, weil die Em sien zu sehwach wird. Durch Verwendung eines höheren Prose satzes an Spelter wird die Emulsion länger kräftig erhalten u dadurch ein höherer Speltungsgrad erreicht."

Kontaktspalter Der dem Russen G.S. Petroff¹) patentierte u von Sudfeldt & Co. in Deutschland vertriebene "Kontaktspalte wird durch Sulfurierung gewisser Erdöldestillete erhalten und beste hauptsichlich aus den durch einen besonderen Behrigungsprosoß v den unmifurierten Kohlenwasserstoffen abgetrennten Sulfosiuren I Twitchellverfahren, dessen Vorsüge vor allem in der großen Einfacheit seiner Anlage und Austibung, sowie in der Slaherheit der I gebnisse liegen, ist durch den Kontaktspalter in der Leistungsfähleit ganz wesentlich überfügelt. Die Arbeitssolt bei Vorwondu dieses Spalters ist um ¹/₈ bis ¹/₉ gegenüber der Anwendung auten Beaktivs verkürst und kann evil, noch welter verminde werden. Damit ist die Möglichkeit gegeben, die Leistungsfähigk der Spaltanlagen beliebig zu vergrößern.

Die Binrichtung für die Verwendung des Kontaktspalters dieselbe, wie sie für das Twitchell-Reaktiv erforderlich ist, so d keine Änderungen nötig sind, wenn man vom Twitchellvorfahr sum Verfahren mit dem Kontaktspalter übergehen will. Herve gehoben sel noch besonders, daß die Spaltung in verbieiten Gofaß

schr gute Ergebnisse gezeitigt hat.

Beim Arbeiten mit dem Kontaktspalter ist ein Zosstz v Schwefeisture erforderlich. Sudfeldt & Co. empfehlen davon o Hilfte des angewendeten Spalters zu nehmen, also auf 1/2 % Kontal spalter 1/4 % Schwefeisture von 60° Bé.

Die Kesten einer Twitchell Speltung*) unter Berücksichtigung der Preise im Jahre 1922

Höchstlebitung der Anlage witre Kontaktschalter at Mk. 10,		800 000 kg	1000000 kg	1500 u00 k
per kg Sebvetoleture	Mk	16 (0.8%)	85.— (0.5 %) 5.25	87.50 (0.751
Schwelolelure	Mr.	b	5.25	0.—
Dampf bow Kohles Mk.50,- per kg	Mk.	7 10	5	1
Chemikalien		1.—	1.10	8.75
Absolvations and Vendering	Mk.		4-	1.70
Arbeitslohn	Mik	5. —	9,50	1 70
	HT.	48.50	48.95	54.68

Für die Bewertung der Glyserinansbeuten ist der heute beschl und der Marktlage für Glyserin angepaßte Wert von Mk. 80 — f 1 kg Reinglyserin im 15°/a igen Wasser augrunde gelegt.

¹) D.R.P Nr 264785 und 271488.

[&]quot;) Zeitsehr, d. desisch. Ol- und Fest-Industr. 1998, S. 121

Die Berechnung ergibt also für Gruppe I und II tolgende Satue

		Gruppe 1	_	(kappe I	I
Amberia		Ь	•		b	a
an Glyssein in kg	9.0	9.5	97	10.8	11.5	117
	Mk. 970.—	284.—	291 —	39L-	84 5.—	851
Spaliungskosten	ME. 48.80	45.95	84.65	48.50	45.95	54.05
Spalinutum für 100 kg	MCk. 226.50	989,75	286.25	260.50	999,75	208.81

Nicht berücksichtigt ist in obiger Kalkulation der Gewinn, der deh erzibt aus dem Preisunterschiede swischen Soda und Natronlauge.

Die Kosten einer Speltanlage mit einer jedesmaligen Leistung von 5000 kg betragen nach Sudfeldt & Co. in Melle, laut einem Kostenvoranschlag vom Mai 1921, 68400 Mk. Dieselbe Anlage zostete 1914 nur 2025 Mk.

Über den Dampfverbrauch bei der Twitchellspaltung werden liberaus verschieden große Mengen angeführt, die im Durchschnitte 195 kg Dampf pro 100 kg Fett ergeben.

d) Die fermentative Fettspaltung

Die enzymatische oder, wie sie gewöhnlich genannt wird, die fermentative Fettapaltung wurde durch Connatein, Hoyer and Wartenberg1) in die Technik eingeführt. Sie gingen bei ihren Arbeiten von der bekannten Beebschiung aus, daß beim Zusammenthren ölhaltiger Samen mils Wasser durch Formenswirkung alno hydrolytische Healtung in Fottsaure und Glysorin erfolgt. Sie dellten bei Nachprüfung der vorhaudenen Literaturangsben mexicil im Rhdnussamon fost, daß zur Auslüsung der enzymatischen Pottmaltung ein gewisser Säurogehalt erforderlich ist daß dieser beim Samon im Verlauf einiger Tago sich solbst ersougt, aber auch künstlich horgestellt werden kann, und daß sich die Säure auch durch andere Aktivatoren, s. B Manganaulfat, erseisen läst. Das spalsende Ensym, die Lipase, ist im Protoplasma des Samens onthalten, sie at in Wasser unlöslich, aber bei gleichseitiger Anwesenheit eines eston Oles night wasserempfindlich und läßt sich daher in Form since Emulation technisch danstellen. Die gebrauchsfortige Fermantmulsion, "das Formont", bostoht aus ungefähr 88°/, Bisimeolekure, 40/2 Eiwoißkörpern und 580/2 Wasser Nach beendigter Spaltung bililee sich im Speltungsgefäß in der Ruhe drei Schlohten. Die oborste besteht aus klarer Fettaaure. Die darunter befindliche, die Mittolschichta, stallt eine Emulsion aus Fetiniure, Ferment und Glyserinwasser dar, während sich am Boden der größte Teil des Hyperinwamers absolut.

Bei der praktischen Ausführung der Furmentspaltung, die den Vereinigten Chemischen Worken, Akk-Ges."), in Charlotten burg patentiert wurde, sind vier Phasen zu unterscheiden 1. Der

") D.B.P Nr 145418.

⁹ Ber d, deutseh, obom. Ges. 1908, S, 8988 and 1904, S. 1441

eigentliche Spaltungsprozeß, 2 die Trennung der Spaltungsproduk 8. die Aufsrbeitung der Kittelschicht und 4. die Reinigung u Konsentration des Glyserinwassers.

Die Spaltung. Zur Durchführung der ensymatischen Fespaltung im Fabrikbetrieb bedient man sich sweckmißigerwe sylindrischer, nach unten konisch sulaufender, mit Bleibisch a gekleideter Bisenkossel. Sie sind mit einer Schlange für indirekt Dampf, die aus Harthlei oder verbleitem Kupfar- oder Eisenrebestaht, verschen. Im unterstem Toll des Konus liegt außord eine durchlochte Bleischlange, die mit einem Luftkomproson Verbindung steht, aber auch Dampfanschluß hat. Ein am unterst Binde des Kessels befindlicher Hahn dient sum Ablassen des Geschwassers und der Mittelschieht, ein ungeführ in der halt Konushöhe befindlicher Hahn sum Ablassen der Fettsture.

In diesen Spalikessel brings man das an spaliende Fett of Öl, setzt 30 bis 40°/s seines Gewichtes an Wasser an und erwär dabei gleichzeitig, falls das au spaliende Fett eine Erwärmung n wendig macht. Sedann läßt man durch eine Rohrechlange Druluft in den Kessel treten, wedurch eine Mischung des Wassers i dem Öl bewirkt wird. In diesem Augenblick trägt man den Ak vator in das Fett ein und läßt dann noch eine weltere Vierteistun Luft einblasen, wedurch eine siemlich homogene Emulsion herv gernfen wird, die nach Abstellen des Luftrührens der Buhe üb lassen wird.

Damit die Spaltung möglichet glatt und vollständig vor a gehe, ist es notwendig den Spaltkessel gut bedeckt zu halten u dafür zu sorgen, daß keine Trennung der Emulsion eintrete. Dißt zich durch zeitweiliges Durchkrücken des Kosselinhaltes ir Durchsprudeln mit Preßhift vorhindern. Durch mehrmaliges Proziehen und Untersuchen des Fettes auf seinen Gehalt an freien Frakuren überseugt man sich vom Fortgang des Spaltungspressesses, ansch 24 Stunden gewöhnlich eine Höhe von 80°/, nach 48 Stund von 90°/, erreicht hat.

Für füssige Öle ist die günstigste Temperatur eine sek von 20 bis 25°C. Unterhalb 20°C geht die Spaltung zu langsam v sich, und bei Temperaturen über 25°C hält sich die Emulsion schloe hüsn beginnt daher die Spaltung der Öle gewöhnlich bei 20 bis 22° und die während der Spaltung frei werdende Wärme erhöht da die Temperatur um 2 bis 5°C. Faste Fette werden am besten i Temperaturen, die es. 2°C über ihren Emisarrungspunkt liegen, f mentiert. Höhere Ansatziemperaturen als 42°C dürfen nicht wählt werden, da das Ferment sehen bei 48 bis 44°C seine Akti kraft verliert. Fette mit sehr hohem Schmelspunkt lassen sich dal fermentativ nicht spalten.

Bin Nachwärmen des in Spaliung befindlichen Ansaines ist 1 sullarig, ist auch umbtig, da sich durch die bei der Spaliung f werdende Wärme die Temperatur des Kessellnhalts lange Zeit (Abernd gleichhält, wenn einigermaßen für die Inclierung des Gefäßes

pages wird.

Die Monge des sususetzenden Ansatzwassers richtet sich sach der zu erwartenden Glyserinmenge und beträgt 30 bis 40°/e von ier Fettmenge. Größere Wassermengen ergeben zu sehr verdünnte Byzerinwässer, eine zu geringe schädigt den Spaltungseffekt.

Die Menge des Ferments ist für die einzelnen Öle und Fotte erschieden, und swar steigt sie mit der Verseifungssahl des su paltenden Fettes. Für Fette mit böherer Verseifungssahl (Kokos-nd Palmkernöl) braucht man ungeführ 8°/e, für Fette mit verhältnissäßig kleiner Verseifungssahl (Kottenöl, Leinöl) 5 bis 7°/e. Bei fetten mit höherem Schmelspunkt werden meist 10°/e angewendet, vell ein Teil der Fermentwirkung infolge der höhern Ansatztempe

atur gowöhnlich dabai verioren geht.

Tresaung der Spaltprodukta. Die nach Boondigung der Opeation im Spaltgoffil bofindlishe Emulsion von Fettalure, Glyserin ramor and Ferment wird durch Wileme unter Zuhillenahme von Schwefel aure gotronnt. Man erwarmt mit indirektem Dampf und arbeitet len Kesselinheit durch Einführung von komprimierter Luft kräftig lurch. Ist die Temperatur auf ca. 80 bis 850 C gestiegen, so setzt nan unter starker Luftsuführung 0,9 bis 0,8%. Schwefelelure von 10 Bé, die man auvor mit der Hälfte ihres Gewichtes Wasser vorlinnte su Der Zusatz von Schwefelenure bewirkt eine reschare Fronnung der Emulsion, was sich durch den Farbenumschlag der flüwigkeit orkonnen 188t. In wonigen Minuten ist die gewünschte Virkung erreicht. Man stellt sodann den Danipf sowie die Druck aft ab and aberlagt die Masse der Rube Innerhalb weeiger Standen irfolgt eine erhebliche klärung man wurtet aber mit dem Ablamen gewöhnlich os. 24 Stunden. In der /wischenselt hat man für ein guice Warmhalten des Bottlehinhaltes zu surgen und strong darauf n school das picht etwa durch Undichtheiten in der Dampfleitung in Nachwärmen stattfindet und Bewegungen in die Flüssigkeit hinein roteagen worden, die das Absotsen verhindern.

Nach erfolgter Klitrung wird auerst das unten besindliche llyserinwasser durch den Bodenhahn abgelassen, sodann durch den leitenhahn die klare Fettsture und schließlich durch den Bodenhahn lie Mittelschichte hersungebracht. Leitstere läßt man längere Zeit n einem offenen Behälter in einem möglichst warmen Raum stehen, vobei sich weitere Mengen Fettsturen und Wasser abscheiden, die nit dem andern Glyserinwasser bzw den Fettsfuren vereinigt werden. Hierauf wäscht man die Mittelschicht mit ungefähr gleicher Monge seißen Wassers, läßt es absetzen, zieht das Waschwasser ab und verwendet es entsprechend, während man die ausgeschiedene Fettsfure

ammeli.

Beim Arbeiten mit dem Ferment der Vereinigten Chemischen Werke beirägt die Mittelschicht nur noch 2 bis 8°/e, während sie anfänglich, als man noch mit serkleinertem Bisinusamen arbeitete, siemlich erheblich war. Die Verluste, die bei der Anf-

arbeitung der Mittelschicht entstehen, sind bei der houtigen Augestaltung der fermentstätven Spaltung so gering geworden, daß i kann noch in Betracht kommen. Die Qualität der Produkte mals befriedigend bezeichnet worden. Die Festsäuren sind von so heller Farbe, und das Glyserinwasser ist nach entsprechender Vereinigung geeignet, ein dem Autoklavenverfahren ühnliches Glyser zu geben.

Die Ausbeute an Fettaliure und Glyserin, die man bei densymatischen Fettspeltung erhält, ist aus nebenstehersten Tabellemichtlich, von denen die erste der Versuchsunlage der Vereinigts Chemischen Worke und die zweite dem Fabrikbetriebe der Firms D Ohr Kuntze in Aschersieben entstammt. Bei der Aubeute muß man berücksichtigen, daß ein kleiner Teil der Fettstüge

ans dom Richmanamon ontstammt.

Chyperlawner Des bei der fermentetiven Spoltung gewonne Glyserin wasser onthatt neben Glyserin, das 12 bis 15 %, botel, Manganeulfat, Schwofelsture, wasserlösliche Fettature und Kiwel stoffe. Zur Beinigung verfährt man nach Bens*) wie folgt I Hauptmengen der verunreinigenden Bestandteile werden mit kal milah in der Siedehitze estfernt. Nach erfolgter Filtratken ka zur Entfernung des Kalküberschusses Schwefelalure bis zur schwa seuren Boaktion sugesetzt und danach eingedampft worden, m gowinnt dann aber ein gipshaltiges Robglyworth. Um ein reiner Produkt zu erzielen, behandelt man das mit Kalkmilch versetz and filtrierte Glyzorinwaser mit Barythydrat zor Entforming d Schwefelniure und dansch sum Ausfällen des Kolkes mit Oxat-äu Das blereuf filtrierte Glysoriuwasser kann im Vakuum eingeslam; werden und ergibt dann eine Handelsware mit 0,3 bis 0,5 %. Aacht gehalt. Der Gehalt an organischer Substanz beträgt 0,5 bis 1,3 Das Rohglyzerin iast sich, wie alle Saponisikate, gut destiller and ergibs oin blankes Destillat, das sich ohne welteres auf Dynam glyserin verarbeiten liißt,

e) Das Krehitz-Verfahren

Bereits 1878 hat Tardani in England oin Patent erworbs Kalkseife durch Behandein mit kehlensurem Natron in Natronse, umausetsen, das Verfahren scheint aber im Großen niemals zur Atführung gelangt zu sein. Später ist diese Idee von Peter Krobi wieder aufgenommen worden. Er verseift zunächst mit Kalk i offenen Gefäß, ude dies bei der gewöhnlichen Kalkverseifung in d Stearinfahrikation früher ühlich war, wobel er das Glyzerin in vehähnismäßig reiner Form gewinnt und die Kalkseife mit Soda Natronseifs und Kalkiumkarbonat umgestet.

^{&#}x27;) Von anderer fielte wird allerdings behauptet, daß das Glyserin au bei sorgfältiger Reinigung erheblich unrolner ist als des Glyserin aus der Au kisvenverseitung und daß fermenteitwe Rohgtyserine mit einem Bückstand i sa 2%, nicht an den Seltenheiten gehören.
') Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. III, S. 53.

L. Spaisungsresuitate in der versuchsninge der versinigten unemistuen werse A.-t. in Charlottenburg.

			A		1	1	1 2		1	1	ė			Mittels	ahleht		
Mr.	8	ප් දී	6 8	5 5	19	E (0	nen n	6 5	1 3	1 2		ō	4	₩. A	49.	V out	
		h	¥	••	ĭ		7	.		H	¥	•	H	7.	1	7.	
-	Leindl, rob	877	208	33	17.6	23	1		8	3	7.07	1,4	23	0,3		3	
-	- published.	Ħ	212	Ş	-	71	14.	-9	5	111	9	2-0	17	2	7	0,1	
*	Lottondi, americ	8	\$	ş	₹.	Ēŗ	I	•	£	STUB	900	3,2	1	2	7	9,	
•		818	3	3	Ę	길	2	•	5	2	ਬੁੱ	0,0	9	\$	Ю	3	
•	100	200	\$76	#	1,32	?L	7	1-	?	28	e e	0,0	2	2	7	0,1	
•	ā	8	ä	u	3	언	ŝ	01	E	₹	2	R,7	\$	7	18	*	
-	Publicano	1	9	\$	1,70	Ĵr	ž	70	ŧ	夏	ž	10,1	2	2	•	0,7	
₩,	•	8118	3 59	\$	1	7] ()	Æ.	8	3	79.5	34.8	10,0	æ	90	œ	0,1	
	4	9990	0093	9'88	18,1	<u>6</u> 1)	194	7	1/38	919070	7,018	7'8	0 #	3	2	1,1	

2. Spaltungeresultate in der Seifenfabrik von D Chr Kuntze in Aschersleben.

		J		!												
-	Lebel	1919	1710	=	•	21	į,	8 2	3	901		3	2	2,5	ន្ត	z
84		6119		22	3	- L =	_	1	5	467K		3,5	<u>2</u>	2,1	2	7,0
-	Kottono	5120		2	x	6,13		71. Z	ā	204		100	22	ě,	3	3
7	•	000	2000	\$	7	<u>x</u>		7.7	32	4860		9	8	3	8	* .
•	•	91010	1665	Z	건	7)	Ç	-# -	£	4816	\$	3	93,	7	61.6	7
•	Pelmberno	5087	212	3	10	ર્વ :	ž	. 5.	7	500g		10,7	1	1,7	28	0,7
		Be. 80608	11000	7.	2	70-	₹BLZ	۲ ′2	9'00	80.08	1163	94'8	880	1,7	1'091	9810

Die Verseifung Die Kalkverseifung wird nach Patent Krebit in einem eisemen, gut isolierten, nicht über 90 cm hohen, flachen Resvoir oder Zementbamin vorgenommen, welches das Doppelte von de Volumen des zu verseifenden Fettquankums faßt. Wenn also z. 3000 kg Fett verseift werden sollen, so ist dazu ein Beservoir v 7 ebm inhalt erforderlich Zum Einleiten von direktem Dampf genüt eine Dampfleitung von 1 Zoll Durchmesser in Form eines Kreuz das drehber ist und dessen Böhren für die Ausströmung sohr gegen den Boden gerichtet sind Dieses Dampfkreus ist mit ei fischer Verschraubung befeetigt, so daß es nach Beendigung d Operation longemeeht und hochgesogen werden kann.

Der sur Vermolfung erforderliche Kalk soll mindestens 90° CaO, keine oder höchstens 1°/2 Magnesia enthalten und frei vir Chloriden sein. Bei der Berschnung des Kalkes (CaO) ist dars zu aahten, daß der Überschuß stein 0,5°/2 über die äquivalen Menge betragen soll. Hin größerer Überschuß gibt eine sehr trocker Kalkseife, die sich schwiarig mahlt und sohwer beneist, während d Anwendung von zu wenig CaO eine schmierige Kalkseife zu Folge hat.

In das Verseifungsreservoir läßt man im dreifneben Gewicht de erforderlichen Kalkes kaltes, reines Wasser, möglichet Konden wasser von der Glyzerinwassereindämpfung einfließen, worauf d Kalkstücke eingebracht werden. Auf diese Weise löscht sich de Kalk ruhig und gleichmäßig, und die Kalkmüch kann leicht vorührt werden (Die Kalkmüch erhält, wenn das Wasser 15° hatte, durch das Löschen des Kalkes eine Temperatur von 78° (

Nachdem die Kalkmilch gleichmäßig vermischt und etwa von handene Steine mit der Krücke smammengesogen und entforn sind, 1884 man den geschmobsenen Fettenssts sulaufen. Währen des Zulaufens kann der ganze Inhalt verrührt werden, zo daß ein Emulsion entateht, in der die Kalkmilch verteilt ist. Jetst wir das aufgesogen gewesene Dampfkreus heruntergelessen und an geschraubt und das Dampfventill geöffnet. Bei dieser Gelegenhei ist mit der Kröcke noch etwas nachsuhelfen, damit eine rech innige Emulsion entsteht. Wenn die Tomporatur bis auf 90° (oder nahe an den Siedepunkt gestiegen ist, wird der Dampf ab gestellt, das Böhrenkrous abgeschraubt und wieder boehgesoges und das Reservoir mit einem starken, gut schließenden Holsdocke und Mairaison oder Steken sugedeckt, wonach alles der Ruhe übe Nacht überlassen wird. Besüglich der Temperatur ist zu beschten daß, je mohr treie Fettature in dem su verselfenden Fett enthalter ist, um so veniger Willeme erforderlich ist. Bei einem Fettensetz der über 25 / freie Pettenure enthält, darf die Temperatur nicht mehr als 90 % betragen. Gans frische Fette, wie Kokosol, die nu wenig freis Festskuren enthalten, branchen eine Temperatur von 98

[&]quot;) D B. P Nr 185 108.

is 100 °C. Bei Beobschtung dieser Wärmegrade tritt die Reaktion ed frischen Festen nach 2 Stunden, bei Analtsen, die viel freie 'estallure enthalten, trots der niedrigen Temperatur schon nach 1/2 is 1/ Stunden ein. Des Eintreten der Beaktion macht sich daurch bemerkbar, daß Dümpfe aufzusteigen beginnen. - Der Verunf der Beaktion darf nicht durch Aufheben des Deckels gestört erden. - Am anderen Morgen kann aufgedeckt und die entandene trookene, porose Kalksette, die looker wie Geblick ist, ausebracht und gemahlen werden. Hiersu hat sich die Heinsmannche Spezialmähle mit großen Vorbrechern am besten bewährt. n ihrem Betrieb genügen bei 100 Umdrehungen in der Minnie 8 bis PS. Bei einer Verseifung von täglich nur 8 bis 4000 kg Fett ist zu mpfehlen, die lookere, noch warme Kalkseife mit Spaten in die lühle werfen zu lamen. Für größere Quantitäten lohnt sich die natellung eines Kalkseifenbaggers von Heinsmann, der die alkerife gleichmäßig und rasch auf die Mühle bringt.

Die Mahlung darf nicht zu grob sein, sonst läßt die Glyserinusbeute zu wünschen übrig, und die Umsetsung der Kalkseife erprächt längeres Kochen, ist die Mahlung dagegen zu fein oder zu ulverig, so benetzt sich die Kalkseife schwerer, ballt sich zusammen nd läßt das Glyserinwasser nur langsem abeiekern. Die unteren Valsen der Mühle sollen so gestellt werden, daß sie es. 8 mm Spiel sum haben und Kalkseife von der Korngröße kristellisierten oder

oriobenon Salzos fallen lasson.

Entglyserisisierung. Zur Beförderung der gemahlenen Kalk eife in den "Entglyserinisierungsturm" dient ein Baggerwark, lessen Betrieb ½ bis 1 PS erfordert. Dieser "Turm" ist ein dünn randiger eisemer Zylinder der ein Mannicch und einen Doppelboden seitzt. Der obere Boden besteht aus zwei gelochten eisemen Platten, lie eine feine Sieb- oder Tucheinisge haben. Am unteren gewölbten Boden ist ein Ablaßhalm angebracht, der zwei Anschlüsse vereinigt. Die eine Leitung führt in die Glyserindnulampfpfanne und die anderen das Beservoir für sehwaches Glyserinwasser

Der Entglysorinierungsturm soll die sweieinhalbfache Menge der fettanssissen famen. Ein Turm für einen Pettanssis von 8000 kg oll z. B 7,5 obm Famonauraum haben und in diesem Falle nicht

lbor 4 m hoch setn.

Um täglich regelmäßig 8000 kg Fett verarbeiten zu können, dad swei Verseifungschrichtungen sowie swei solcher Glysorin uswaschungstürme erforderlich, es empficht sieh aber drei Türme u benützen, um erstens alles Glyxorin zu gewinnen, und sweitens, innen gewissen Vorrat an Kalkselfe aufzuspeichern Nachdem die Kalkselfe gemahlen und gleichseitig in den Turm befördert ist, iffnet man den Dampfhahn, der sum Dampfstrahlapparat führt. Dieser sangt aus dem Beserveir schwaches Glyxorinwasser bzw seifes reines Wasser und drückt es durch die Drockleitung auf den Intglyserinierungsturm, wo am Ende der Leitung eine rotterende Brause ungebracht ist. Die Brause beduscht von oben die Kalkseife gleich-

mäßig so lange, bis alle Kalkseife vom Wasser bedeckt ist. In Begel sind hier 80°/, des Fettensatses helßes schwaches Glyscs wasser haw reines Wasser erforderlich. Die so unter Wasser setzte Kalkseife (erste Dusche) iäßt man über Nacht stehen, andem Morgen öffnet man den Hahn am Boden des Turms 1 läßt das Glyserinwasser in die Eindampfpfanne laufen. Dieser in Absig Hefirst anfangs ein Glyserinwasser von 6 bis 7° Bó (18 20°/, Glyserin), das nach und nach schwächer wird und suletat 12° Be ablänft. Der durchschnittliche Glyseringshalt des gansen orm Absigs beträgt, je nach dem Glyseringshalt der Fette, 12 bis 16 Glyserin (4 his 5° Bé). Fette mit einer Verseifungssahl von ru 200 ergeben durchschnittlich 10 bis 12°/, Kokos- und Palmkon (Verseifungssahl 240 bis 250) 15 bis 18°/o iges Glyserinwasser

Nach Ablauf des eesten Absugs erhält die Kalkseife eine zwe evtl. dritte Dusche von reinem Wasser, die am nächsten Morg in das Reservoir für schwaches Glyserinwasser abgelassen wird. I Hinfachheit wegen kann der zweite Absug auch direkt mit dem Dampstrahlapparat abgesaugt und auf den nächsten frisch gefüllten Turgedröckt werden. He ist darauf zu achten, daß der zweite in ietzte Absug gut abläuft oder gut abgesaugt wird, damit die Ka

selfe unten micht nas bleibt.

Der arete Glymerinaheng wird in der Eindampfofanne oh welferes act ca. 45 / Glyseringohalt eingedampft Wenn Kondo wasser sur Fabrikation verwendet wurde, so enthält das Glyser nur etwas Os(OH), und geringe Mengen Kalkseife. Der freie At kalk kann sehen während des Rindampfens durch Zugabe von etw reiner Pettelure in Form von Kalkseife ausgeschieden werden. B dieser Gelogenheit scheidet sich auch der größere Teil der vorh im Glyserin enthaltenen Kalkseife mit ans. Das so behandel Chymrin wird derent filtelers und kann im Vakuum auf 28° 1 fortig eingedampft worden. Wenn unreine Feste vererbeitet werde so ist es notwendig, das halbeingedampfte (Hysoch außerdem noc mit sohweleksurer Tonerde evtl. anch Oxalakure zu behandeln, u die organischen Verunreinigungen und den Kalk vollständig an suffillen. Bei einiguemaßen sachverständiger Behandlung resultie ein heligelbes Is Saponifikas-Rohglyserin, das bei einem spesifische Gowicht von 1,24 89 bis 90 % Glyserin, 0,6 bis 1 % organische Rückstand und 0,2 bis 0,5 % Asche enthält. He kenn mit En färbungspulver oder Knochenkohle leicht haller gunacht werder Tran und viel Leim und RivelSatoff enthaltende Fette sind vo der Versolfung mit schwacher Bohwefeleiture zu behandeln.

Umsetsung der Kalkseife in Natrouseife Die vom Glyserin befreite Kalkseife wird durch das am Boden des Tuene befindliche Mannloch abgelassen und nach einem Seifenkesse befürdert, in welchem ihre Umsetsung mit Soda zu Natrouseife er folgt. Dazu verwendet man am besten eine sakhaltige Sodalösung die 18 bis 20 % mehr als die theoretisch notwendige Sodamengsenthält, mit der doppelten Menge Wasser und 5 % des Fettensatses

lowerbessis. Nuchdem diese Lösung in dem Selfunkessel, dessen 'assunger-um etwa das Dreifsche des Fettensatzes beiragen soll, um Kochen gebracht ist, wird die Kalksolfe langem über einen breutelohter eingestreut. Withrend die Masse weiter siedet, geht le Umestanny ohne jode stillrinische Beaktion meist in 2 bla 8 tunden zu Ende. Sobald Kalkseifenteilehen in der kechenden Masse loht mahr sichtbar sind, wird die Natronselfe ansgesahen und desch einer ca. zwölfzstindigen Buhe überlassen. Die Unterlause und or Kalstumkarbonatschlamm habon sich dann abgesetst und werden 1 besondere Behälter abgesogen. Der Kalkschlamm wird mit heißem /asser liberaprengt und evil unter Zusatz von etwas Atalaure so alt vordfinnt, daß sich die darin noch befindliche Natronseife zu nem dünnen, nicht zu zähen Solfenleim lösen kann. Hierauf wird ar Kalk mit Hilfo olner Filtorprome abilitriert und mit heißem /meer anagelangt. Er hinterbleibt dann als ein trockener Kuchen, or bei richtigem Arbeiten höchstene 1 % Seife enthält und wieder shrannt und von nonom verwondet werden kann. Die selzhaltige nterlange kann beim nächsten Sude wieder verwendet werden.

Die Umsetsting der Kalkwelfe mis Kallumkarbonas (Pottasche)

1 Bahmiorseife bietet noch Schwierigkeiten.

f) Vergieichung der verschiedenen Fettspaltungsverfahren mitginander

Wenn wir die verschiedenen betapskungsverfahren autereinander orgieleien, so ergibt sieh, daß jedes seine Verteile und jedes seine schtelle hat und man nicht das eine oder das audere als das unter ien Umständen beste empfehlen kann. Welches Verfahren im Einzellle versusiehen ist, hängt gans von den gegebenen Verhältnissen ab.

Des Autokiavenverfahren liefert guto Rohmaterialien, vorausmetat, guto Fotteduron und tadolloses Glyxorin. Dio Hauptschattoniten bei der Autoklavenverseifung sind die hehen Anlagekosten, der Autokiev ans Kupfer sein muß, und die sterke Abautzung w verbleiten Goffife, in denon die Kalk, Magnesia- oder Zinkseite irch Schwefelsäure zersetzt wird, häufige Beparaturen baw Ermorung noting mucht. Die Arbeit am Antokiav erfordert große orgfalt. Trots der hohen Temporatur, die bei 6 Atm. 160° C beagt, orhalt man bu Autoklavon hollere Fettaluron als bolm Twitcholl mahren. Mit dem Autoklaven ist es möglich, in 24 Stunden swei, , woun nötig, droi Chargon mit großer Sieherheit zu speiten, eine eistungsfühigkeit, die kehr anderes Verfahren erreicht. Bei swei hargen ist der Spaltungsgrad unschwer auf 90 bis 95 % freie Fetsuren zu bringen, während man bei drei Chargen nur ble 85% treie ettaluren rechnen kann. Das durch die Autokiavenverseifung geonnene Givenein ist sehr rein. Für eine Fahrik, die keine Hochdruck amplicessol bestim und für die Spaltungsanlage auch komen solchen instellen will, verbietet sich des Verfahren ohne weiteres. Bei den midgen Kupferpreisen ist die Brichtung einer Autokieven-Fettspeltung einfach ummöglich, de man wegen der hehen Abschrofbur

mit den übrigen Spaltverlahren nicht konkurrieren kann.

Die Schwefelskreverseifung hat nicht mehr die Bedout wie früher Die bei diesem Verfahren, das nur in Steatinfabriken Anwendung gelangt, gewonnenen Nebenprodukte, Glyserin und Ollassen an Qualität sehr zu wünschen fibrig. Die saure Verseif kommt beute fast nur noch im sogenannten gemischten V fahren zur Ausführung.

Das Twitcheliveriahren, durchgeführt mit Pfeilringspa oder Kontaktspalter, empfiehls sich vor allem durch a niedrigen Anlagekosten sowie dadurch, daß es unter gowöhnlich Druck durchgeführt wird med keinen Hochdruckkessel benöt de nur Kochdampf verwendet wird. Allerdings muß ein Nice druckkessel such des Nachts bediens werden, um die Speitnicht unterbrechen zu müssen. Da die Temperatur 100° U ni fiberstelgt, and die Festelluren verhältnismäßig hell. Früher wu öther geskingt, daß das durch das Twitchellverfahren gewonn Hyserin weniger rein sei als das sus der Autokisvenverseifung i vorgegangene, eine Klage, die wohl länget verstummt ist. Bol ri tiger Reinigung des Chyserinwassers erhält man ein einwandfra Rohglyserin, das nur bis 0,30 % Asche beim Vergiühen himterli Die Hauptschattenseite des Twitchellverfahrens liegt in der laus Spaltungsdauer, indem man sur vollständigen Durchführung ei Operation swei Tage rechnen muß. Eine Foreierung des Betriebes beim Twitchellverfahren nicht anaführbar, da die Spaltung notwen cine gewine Zeit zur Koohung benneht. Für Spalibetriebe, die s neu einrichten wollen, kommt heute wohl nur die Twitchellspelte in Betracha

Der Hauptvorteil der fermentativen oder ensymatisch Fettapnituag liegt darin, daß das Verfahren bei sehr niedrig Temperatur ausgeführt wird, sehr sohöne Festuduren liefert, sow daß eine sohr einfache Apparatur enforderlich ist. Die Hauptschatte seite des Vorfahrens liegt in der sogenannten Mittelschicht. Wo man anch durch Zentritugieren den größten Teil der darin auth tenen Pettaluren gewinnen kann, so bielben doch immer noch eini Prozente surück, die nur durch Vorseifung nutsbar gemacht word komen. Aus diesem Grunde kommt das Verfahren für eine Fahr die Fettahuren zum Verkauf erwongt, nicht in Frage und ist nur f die Selfenfahriken geeignet, die die gewonnenen Festelluren selbst vo arbeiten. Ein weiterer Nachteil des Verfahrens ist, daß sich Fei mit hohom Schmehpunkt, wie Talg und Palmöl, schlecht damit ve arbeiton lasten, sowie, daß ses dem Ferment Hiweilstoffe in d Glyserinwasser übergehen und es verunreinigen, die selbst durch sor faltigate Reinigung nicht vollständig zu entfernen sind. Der Spaltung grad is schwer über 90 / freie Fettesuren au bringen. Bür B triebe, für velche die angeführten Nachtelle nicht von Bedeuten aind, ist die fermentative Festapaliung wegen ihrer Einfachheit ur Billigheit zu empfehlen.

Das Krehitsverfahren ist kein Febtspaltungs, sondern ein Verseifungsverfahren und eignet sich nur für solche Betriebe, die instande sind, die gewonnene Kalkseife auf Alkaliseife su verstebeten, also nur für Seifenfahriken, im besonderen für Toileite-seifenfahriken.

Ein großer Versug des Verfahrens liegt darin, daß die sämtichen Operationen in olsomen Gefäßen ansgeführt werden können. Die Herstellung der Kalkseife und das Auswaschen des Givserins uns the bletes keine Schwigrigkeiten, wenn die von Krebits gezebenen Vorschriften genau eingehalten worden, dagegen ist die Umsetzung der Kalkseife mit Boda in Natronselfe eine Operation. lie mit großer Aufmerkaamkeit und Sorgfalt gehandhabt werden muß, da der Kalkuchlamm hartnickig Seife zurückhält und nur bei porgramatern Auswaschen verhindert wird, daß wertvolle Stoffe mit iem Kalknehlamm vorloren gehon. Sehr lästig ist das bei der Umsetzung der Kalksotte sich orgebonde Abfallprodukt, der kohlen sure Kalk, der aber bei richtiger Ausführung des Verfahrens nicht n breitger Form sondern in fosten Kuchen, die leichter verwertbar and, exhalten wird. Die nach dem Krobitavortahren gewonnenen telfen sind sohr hell, weshelb das Verfahren gorn sur Anfertigung on Grundselfe für pillerte Tolletteselfe benutzt wird. Das cowonnono Glyserinwamer ist roin and gibt, eingedampit, ein gutes 3 ohglysorbi.

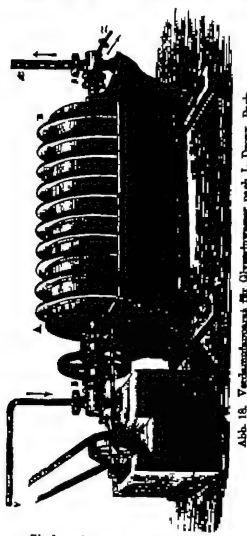
g) Die Verdampfung von Glyserinwasser auf Rohglyserin.

a) Die Vordampfung in offenon (lefaßen.

Diese erfolgt wirtschaftlicherweise im Vakuum In offenen Beikitern lätt sich Robglyserin nur bla auf etwa 50°/o Reinglyserin
ihne nennenswerte Verluste einzloken Darüber hinems siehen berächtliche Mengen Glyserin mit den Wasserdämpfen ab, die nicht
elten bla 10°/o Verlust orgoben. Sie lassen sich vermindern, wonn
orgedämpftes Glyserin mit 16 bla 17° Bé in eine Verdampfpfanne
rebracht und diese mit einer dicht aufstsenden Haube verbunden
rird, an deren höchster Stalle ein mehrere Meter senkrecht hoch
obender Brüdenabsug ins Freie führt. Die Verdampfung geht wohl
twas langsam da ein Teil des Brüdens wieder kondensiert, aber
nit diesem Teile wird füchtig gewordenes Glyserin niedergeschlagen,
reiches bei offenen Pfannen verloren ginge. Für das Abdampfen
m offenen Behälter benutzt man gewöhnlich mit Biel aupeschlagene und mit kupfernen Schlangen versehene, flache, eiserne
fannen. Zum Heisen dient meist Abdampf.

Bine wesentliche Verbesserung offener Abdampfvorrichtungen edeutet der in Abb. 18 abgebildete, von Léon Droux kontruierte Evaporator Der Apparat besteht aus dem rotierenden notallenen Zylinder AB, an dem sich die hohlen Achsen SS beinden. Durch sie tritt der Dampf ein und nachher wieder aus. Eine unsahl Rippen, die sich auf dem Zylinder befinden, erhöhen die

Heisfiliche gans bedeutend, der Zylinder taucht in die Filianigi die verdampft werden soll, ein. Durch eine aus der Zeichnung sichtliche Vorrichtung wird der Zylinder in langeame Undreh gesetzt und ist dann bei jeder Undrehung mit einer Schicht



Fillandateals loclocks. infolgo three dünnen I such boi vorbilitationi niodrigot Tompor leicht vordampft, Dempfkondouest bel & ab Man kaun middiger Temperatur auch mis aligohon. Dimeten arbeiten Salso, die rich an Oberfilione den Ayline absotron, konnou ΗШе olnes Hami loicht outfornt wer

Rine shultche K struktion ist unter i Namen "Wetzelpf ne" längere Zeit in i land im Gebrauch wesen

Wonn der Nalage des Glysorinwament der Autoklaven verseit auch night hook but, stolgart or sich mit Konsontration und reight in dom suf 28 eingedampiton Glyz dooh immorbly nennonswerte Mouge. der Bestand an nok Balson school von v haroin hoch, no bolm Ethulampion Tell dor Salso and inkrustiers die sohlanen.

Sind such noch so gute Einrichtungen vorhanden, und wird s noch so sorgfältig gearbeitet, so sind doch stets fishe im Glyst wasser gelöst, die tells sus dem sur Autokisvierung dienenden Wa stammen, tells durch andere Umstände wie durch das Spaltm oder durch die Vorreinigung hineingekommen sind.

B) Die Vordampfung im Vakuum.

Vielfach wird heute im Vakuum komsentriert, was je ohne Zweifel am rationellaten ist. Zu dem Zweck wurden verschiedene Syteme konstruiert, worauf wir wetter unten näher eingehen.

Wird die Konsenkration in Vakuumapparate verlegt, so ernodrigt man den Siedepunkt, spart also Kohle und vermindert die
Hyserinverinste, da erst bei 80°C im Vakuum Sparen Glyserin mit dem
3rüden ziehen. Da aber von da au die Temperatur des Rohglyserins
m Vakuum rasch steigt wird die Zeit, während welcher Verluste
suftreten, so verkürzt, daß letztere kaum neunenswert sind (vgl. 8.225).
Durch Beibehaltung einer niedrigen Temperatur verfärbt sieh Rohdyserin auch weniger als in offenen Ptannen.

Eine Glyserinwasservordampfanlage (a. Abb. 21) besteht ans dem Vordampfkörper mit Schaumverlage, dem Einspritzkondensator und der Vakuumpumpe.

Von den Verdampfkörpern wählt man die stehende Form, la Glyxerin doch eine zum Schäumen neigende Filledgkeit vorstellt. Die Erhitzung des Kochgutes kann durch Spiralschlangen oder feisröhren geschehen. Jene lassen keine so große Heisfläche in den ordampforn unterbringen, deiftr kann die inkrustation nie in großer tärko auftroten, da sio, durch plötzliche Abkühlung von augusoonem Glyzerinwager oder auch durch achwaches Schütteln, hervorrerufen durch die Waltungen des Kochgutes in Form von Schalen on den Herzechlangen abfällt. Helzröhren gestatten, eine größere feixilitehe untersubringen doch eind die Inkrustationen schwieriger u hoseitigen. Anlaß zur inkrustation gebru die Kielleben Kallonizornehighed (lips. Dieser belogt die Heizifiche mit einer steinartigen whicht die due Warmelbertragung rogar ausschließen kann Bendet sigh das Glyserinwasser withrend der Rindickung auf 28° Bé tändig in kalkalkalischem Zustande, so ist die Inkrustation leeker, oringer, und die Warmelibertragung dann nuch gegen das Ende or Konzentration night wescentilch gestört. Der meist nur breilge kelag wird vom Glyxerinwasser der neuen Charge gleich gelockert nel von der Helseläche wogroepfilt, oder springt als Schale von hr los, - Notwoodig bleibt trots allodom olne gründliche Stubeung der Heisfläche in bestimmten Zeitabschnitten.

Die Verdampfapparate sind aus Bisen, seltener aus Kupfer herestellt. Bisen genügs dazu vollsbändig. Um Wärmeverluste durch

brahlung zu vermelden, hat der Verdampfkörper isollert.

An Armaturon sind außer reichlichen Schangläsern ein Finsag seitsanzeiger, Thermometer, Vakuummeter, Entlüttungshahn und Probeblaßhahn sowie ein Sicherbeitsventil verhanden.

Auf dem Wege der Brüdenführung vom Verdampfer sur Kononzeiten ist eine Verlage (Übersteiger) hart an dem Verdampfeürper ingeschaltet. Mechanisch mitgerissene Glysorinwassertoffehen werden ier durch Prollbleche oder Schneckenwindungen, walche die Vorlage ausfüllen, zurückgehalten und in den Flüszigkeiteraum des dampfors zurückgeleitet. Die Brüdenleitung bis zum Konden wird aus stärkerem Riese, allemalis Gußeisen, gewählt, da sigespaltenen flüchtigen Fettelluren und auch der im Brüden en tenen Kohlensäure besonders ausgesetzt ist.

Durch die Brildenleitung erreichen die Brilden den Einsp kondennsten. Dieser kann entweder mit der Luftpumpe unn

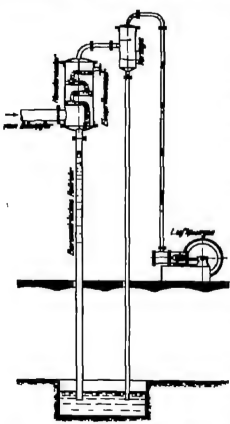


Abb. 19 Burometrische Kondensation.

har vorbunden, oder bas triech enin en the sol die Leitung einer Trooker pumpe, Man anglohi wan c barometriachen Kon sator, wall das mindest lanco Wassorahfaltrohr, wo an dem Einmritskonden angebracht ist, mit der anthalicnen Wassundule aamosmbärisebon des Gledchgowicht hait, als wiesermaßen ein Baror voratellt. Die Temperature Abfallyamera (Brüden Einspritzwassor) stoht mit lowellison Vakuum der A in olnem bestimmten von Dio Temperatur nisac. Abfallwameous soll dalice niedrig sechalten sein, das Luftloure des Kondous nicht unter der Danubusn des Abfallwamors att lolder Abb 10 solet die alleen Anordnung olner barom schon Kondenssion in bladang mit olnog Troo luftpumpo.

Man gibt in der Praxis Grad des Vaknum in em Qu silberatulo an, Ist die L

leere vollkommen, d. h. jode Luft aus der Vakuumanlage ent worden, so seigt des Vakuummeter 76 cm, unter atmosphäris Luftdrucke steht der Zeiger auf 0. Die vollkommene Luftleere err man in den Betrieben nicht, da der Brüden und die Luft, di Hinspritzwasser und im sugesogende Glyserinwasser enthalten dagegen wirken. Glyserinwasser siedet unter einem Vakuum 70 cm sehen bei etwa 60° C.

Um das Vakuum von 70 cm su exhalten, genügt die Kor astion der Brüden allein nicht, es müssen auch noch die unkor ierbaren Gase, vornehmlich mit dem Einspritzwasser sugeführte Luft, turch Absaugen mit einer Vakuunpumpe emifernt werden. Davon

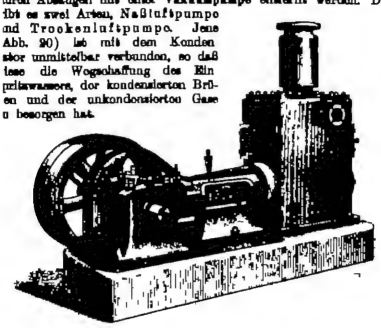


Abb 20 Vasluftpumpe

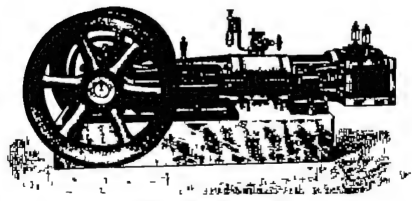
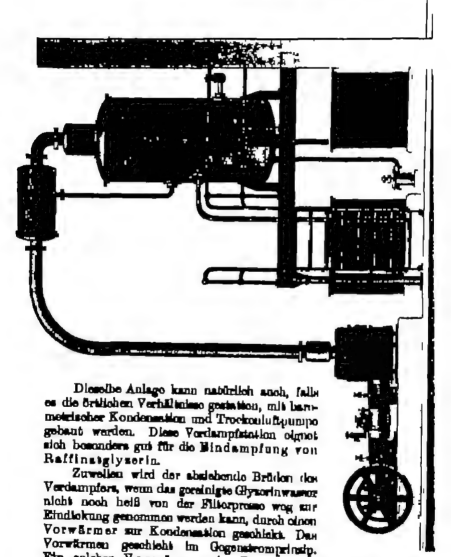


Abb. 91 Trockenlnflipumpo

Diese Art der Kondensstion (Mischkondensstion) ist un wirtschaftlicher is die berometrische, woll sie eine größere Kühlwassermenge und desalb eine größere Luftpumpe mit größerem Kraftverbrauch erfordert.

Abb 21 stellt eine Trockenluftpumpe mit Dampfhetr von der Firms C. E. Bost & Co., Dreeden, vor

Die Verbindung einer Naßluftpumpe mit einem (Hyxon wasserverdampfer samt Schaumverlage seigt Abb. 22



Ein solcher Vorwärmer in Verbindung mit dem Vordampfapparat ist in Abb. 28 wiedergegeben. Die helben Adampfe geben in diesem Falle einen Teil ihrer Wärme an das in de Verdampfer gelangende Chysorin wasser ab. Der Vorwärmer Penthälte

shrbindel, durch das Alysorinwasser bei a eintritt und bei b den zwärmer verläßt. Der heiße Brilden des Verdampfers umsieht me Heisrehre in entgegengenetzter Bichtung und erwärmt das sohget auf 50 bis 60°C, tritt also bei A in den Verwärmer ein d verläßt ihn bei B um dann erst in den Kinspritzkondensator gelangen. Die Kinsangieitung geht also vom Alyserinverratehälter über a und b sum Verdampfkörper. Die Schaumverlage zu m Verdampfer ist über diesen gelagert, als Helszystern sind Stede-

iro gowahit.

Bolm Bindampion von veerinwasser vorfährt man der Weise, daß gereinigtes vaccinwageor so lauge in n Vordampfor eingesogen d vordamnit wird, his ein hglyzorli von mes Gow 14 bel 15° (d | 28° B6 wicht let und zwar in der ngo, wio sie dem Größen haliniano des Verdanini paratos cutaprioht. Dio mporaturatoigt von 50 bis O (Anfanga-Kochtompour allmählich und beträgt object Dichte 05 bb 1000

Your Verdammer wog halt day Roliglyworln Glim Ost und ausgeschieden von noch helß geilltert Die in der Filter ٦] Hiltor blothonden shon bowtohen varwlegand i Clips, sto worden mit Bem Wasser entalist and Wasser don Verunder wieder augoführt. to province Alkalitate bloibs tohon and let bel weltorer urboitung (Domillation)

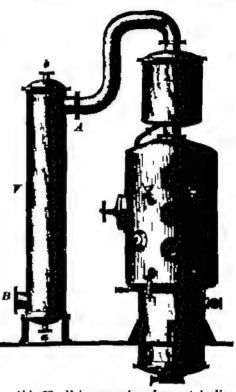


Abb. 23. Vakoumvordampfapparas in Verbindung mit cinem Vorwärmer von C. E. Rost & Co., Dresden,

orderlich (lutes Saponifikat-Robglyzerin soll unter 0,5%, Asche und ter 1%, Frockonrückstand haben. Die Farbe ist meist strehgelb. Der Kohlen verbrauch der Glyzerinwasserverdampfung richtet ist nach der Wirsschaftlichkeit und der Führung der Verdampfungsage, er beträgt im Durchschnitte für 100 kg handelsüblichen Bö-grädigen Robglyzerina, aus 5-Bö grädigen Glyzerinwasser herteilt. 65 kg Kohle von fünfischer Verdampfung.

Die verschiedenen Arten Verdampfkörper. Von den violen en Verdampfern, die in der Elysseinindusirie Verwendung finden

erfüllt olgentlich jedes System seinen Zweck gleich gut, falls bo Anschaftung des Vordampfers auch auf die Quanten Rücksicht nommen wurde, die su vordampfen sind. Es hat gar keinen Zwfür eine tägliche Produktion von 500 kg Robglysorin einen Sch verdampfer mit täglicher Leistung von 2000 kg Robglysorin a schaften. Dasu genügt ein kleiner stehender Vordampfer mit Schlan rohr- oder Heisrohrsystem.

In Abb. 241) ist om Verdampfor mit Heisrohrsystem im Schrakinstert. Um eine Zirkulation, eine geregelte Filtenigkeitsbowe.

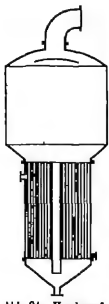


Abb. 94. Verdampf körper mit Hobschrsystem.

zu bekommen, die zur ökonomischen Ausnuts der Wärme notwendig ist, wird in der Mitte Heiskärpers ein erweitertes Rohr angebracht einem solchen Durchmessor, daß das Olyswassor in dem Rohre nicht zum Sieden kon Die durch das Verdampfen schworer gewort Pföseigkeit füllt vom Verdampfraum aus das Zentrabrohr nach dem unter dem körper beändlichen Baum, treibt hierdurch diesem wieder andere Pfüssigkeit durch die Strehre nach oben, woranf die letztere durch Verdampfen schworer wird und ihrerweits wir nach unten sinkt, und sieh das Spiel so wieder

Bei der Verdampfung in stehenden H
körpern sollte das Verhältnis des Durchmes
des Heiskörpers zu dessen Höhe wie 1 10 n
überstelgen, da sonst die mit der Wärmen
tregung verbundene Auftriebseuergie eine größ
sein muß, um die Widerstandshöhe zu überwinDie Widerstände sind nicht nur als Reibungen
Kochgutes in der Heisfläche, sondern auch
Flüstigkeitsdrucke des Kochgutes zu suchen.
Würdigung dieser Nachtelle, die sich gegen
Auftriebsenergie richten, verlegt man heute se
die Echitzung des Kochgutes außerhalb des Koch

So wurden in den lotsten 10 Jahren auch Verdampfapparute in Glysorinindustrie eingeführt, welche den Heiskörper vom Verdamp getrennt führen. Die Maschinenbau-A.-G "Gelsorn-Grimma" Grimma (Sachsen) liefert einen solchen von ihr patentierten "Schnverdampfer", den wir in Abb. 25 wiedergeben.

Die Wirkungsweise ist im Bilde deutlich absnechen. Der ras Umlauf der su verdampfenden Unterlauge ergibt hohe Leistung i vermindert, was auch wesentlich ist, die Bildung von Inkrustation Treten diese doch auf, so erleichtert die wagrecht gelegene H kammer die Beinigung außererdentlich, denn nach Wegnahme angeschraubten Heiskammerbodens liegen die Böhren frei

³) Koubgen, Selfenfahrikani 1916, S. 428.

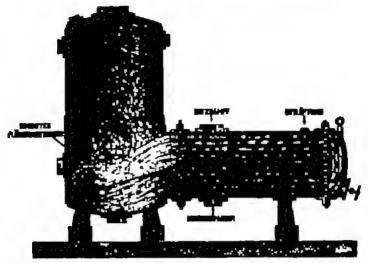


Abb 25 Schults durch den Schnollverdampfor System Grimms.

Der Hogende Heiskörper schließt au einen stehenden Zylinder en Verdampfer, an. Ersterer ist durch eine Scheidewand geteilt, durch eiche dem Heistlampfe der Weg gewiesen wird. Dieser heist enst le Rohre der oberen Hälfte des Heissylinders und wird dann durch

to Scholdowand goswungen edicuntoro Halftogu troton m such dort das knohgut i dea Rohren zu beheizen. has keedgut folgt dom Vauum und wird in Gegongrom vom Bodon des Vor amptors durch die Holz-Shron des liegenden Zylin ore nilt großer Geschwinigheit durchgespeen. Der iriiden trenns Moh 1m chondon Zylindor, limigkeit tritt nouerdings i don Holsreum and wioderols dies so lengo, bis dieso obglyverinstärke 38° Bo ekommon hat, worauf das ntige Robelysocin vom Boon des Verdampters abgeogen werden kann.

In der Wirkungsweise hnlich ist der Schnell irkulations-Vakuum-

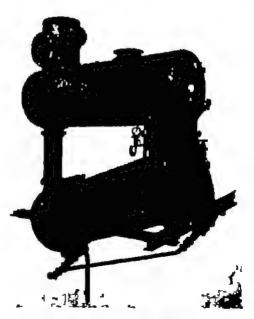


Abb 26. Verdampter Brandt

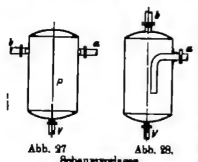
verdampfor der Firma G Sauerbrey, Maschinenfabrik A G

Straßburg. (Siehe Unterlangenverdampfung.)

Der Verdampfer Patent "Brandt" der Firma Munk Schmitz in Köln Poll (Abb. 26) besitzt auch die Tronnung von Heiz- und Verdampfraum, webei aber die Zirkulation durch d schräge Stellung des Heizraumes noch unterstötzt wird. (Siehe aus Unterlangenverdampfung.)

Wie übersil dort, wo es sich darum handelt, große Monge Wasser zu verdampfen und die Wärme des Brilden auszunfiku ist man auch in der Fettindustrie, insbesonders bei der Verdampfun von glyserinhaltigen Wässern, bemüht, die Eindampfung im Zwei ode Dreikörpersystem durchsuführen. (Biehe Unterlangenverdampfung

Schamevorlage oder Saftfänger, auch Übersteiger gennum sind meist kielne Goffise, aus starkem Blambloch hergestellt, en weder Begend oder stehend hart an den Verdampfor angeschlosser mit der Bestimmung, mechanisch mitgarissene Kochgutteilchen au dem Brüden auf dem Wege vom Verdampfor zur Kondensotle



absuhalten und ale in den Flüssigkeltzraum des Verdampfkörper
surfaksufähren. Ein guter Baft
flinger lat daher eine Netwendigkelt, wenn kein Glyserinverludurch Schlumen des Kochguteeintreten soll. Durch Verringerung der Geschwindigkeit um
Blehtungsänderung des Brüden
stromes gibt er mitgerissene Flüssigkeitstellehen ab die sich ar
Boden der Verlage sammeln, während der dampförmige Teil de

Brilden weiter som Einspeliskondensator geht. Die Abbildunger 27 und 28 stellen einfache aber gut wirkende Schaumvorlagen in Schnitte von Der Brilden tritt vom Verdampfor wog bei a ein, bei aus. Bei V läuft die zurückgebaltene Filmsigkeit dem Filmsigkeiter raume des Verdampfors zu. P ist eine Preliwand.

Die Gewinnung von Glyserin bei der Fabrikation von Türkischrotöl.

Dis "Türkischrotöle" sind Ölbeison, die in der Textilindustrie Verwendung finden. Sie dienen sur Imprignierung des Baumwollfasser, um sie für gewisse Farblacke aufnahmefühig zu machen In erster Idnie wurden diese Ölbeison zur Herstellung des "Türkischrot" bemutst, einer besonders schönen und echten Farbe, die früher ans Krapprot, heute aus Alizarin auf Kaik Tonerdebeison bergestellt wird. Von dieser Hauptverwendung her beseichnet man die Ölbeisor als "Türkischrotöle" Sie werden durch Behandlung neutraler Tri

yearlde, besonders von Bisinusci, mit Schwefelsture von 66° Bé salten. Bei der Einwirkung der konsentrierten Schwefelsture auf s Ol tritt eine bedeutende Temperaturerhöhung ein, welche zur ige hat, daß bei nicht genügender Kühlung ein erhoblicher Teil a Glyserina sorseist wird. Um diese Kühlung zu bowirken, hat sieh s Syndiost des Productours de Glycérine folgendes Verfahren tentioren lasson') Das Öl wird in einen ausgebietten Behälter ge-10ht, wolcher mit einer Blebehlange verschen lit, die von Kühlwamer rehatromt wird. Die Schwefelebure läßt man durch ein Rohr ein-Ben und reguliert ihren Zutluß so daß die Temperatur der Mischung male 85° (Chersteigt Sobald die Reaktion beendigt ist, wird das stol in einen größern, obenfalls verhielten komel übergeführt und rin unter kräftigem Ribren mit Wasser gewasseben. Das Ol wird nn durch Dokantieren entfernt und die zurückgebliebene Glyzorinung neutralisiert gereinigt und in ühlleher Weise konzentriert. das Verfahren Kingang gefunden hat, bit nicht bekannt geworden.

6. Die Glyzeringewinnung aus den Unterlangen der Seifenfahriken

Die gewöhnlichen Senfon des Handele sind im Die Holfen soutlichen Gemonge der Kall oder Antronsuke der Stearin and Obsture und wonn Kokuest oder Palnikernäl vor ndet words, auch der laurinseure und Myrbeinsture,

Sie sind löslich in Alkohol unlöslich in Ather Bonzol und trolither. Die alkoholischen Lösungen sind durchslehtig und illtrier. r. Boi omem governen Konzontrationsgrado enstarron de su cinor Horte ome solche 64 der aus Weingelst, Selfe, Kampfer usa betoto Opodeldoe. Werden die alkohollschen Lösungen zur Trockeno rdunatet, as hinterlamon ale die Nelfe ala eine klare, durchalehtige, sto Masso, froi von kristallinia hon Belmongungen

In wasserfrolen / watendo wind die Belfen autberordentlich hygrooplech, and swar do Kalleofon die nus der Luft 30° (stearly tres Kali) bls 1620, (Shattres Kali) Wasser aufnehmen können, weit höherm Malle als die Natronseifen, die höchstens 12% (ül area Natron) automobilien limitande idad 1).

Day Verhalten der Helfen zu Wasser lit ein eigentstmliebes. Ahrond do sich in kocherden Wasser vollkommen klar lösen, ist so kalt bereitete Lösung nicht vollkommen klur, sondern eigentümlich the, opalialered Hangt man unch Knapp of Stuck Seife in chem shigowoho odor Long in ohi blores Golli mit kaltem Warsor etn. daß on obon unter dom Splogol des Wassers eintsneht, so geht mählich om gowiner Betrag von dem Bestande der Seife in klare sung, während der Rest als ein susammenhängendes Stück von

⁷⁾ Frans. P. Nr. 349 280. 7) Chemische Tochnologie der Fotte, Öle, Wachen usw., Leipzig 1911, 8, 100. ") Lebrituch der themischen Technologie, Bd. 1, Abt. 2, 2 And., S. 528, atment wolg.

der ursprünglichen Form surückhleibt. Dieser unlöuliche Rückste der sich erhält, auch wenn man des Wasser wiederholt ornou sicht holsähnlich, faserig san und ist gleichsem ein Gerippe der aprünglichen Selfenmasse. Übergießt man ein Stück Seite ohn! mli kaltem Wasser, so sergeht sie nach öfterem Behütteln oder Rüh su einer weißtichen, milahigen, undurcheichtigen Masse, in der irübender Bückstand schwimmi, der im Lichie bowogi, oft auffalloni Soldenghans solgi. Die Filimiekeit seigt große Neigung, reichlichen. lange haltenden Schaum zu bilden. Die Lösung in kaltom Wasser someth eine unvollständige. Werden die klaren, heißen, wässerh Seifenläsungen mit Wasser verdünnt, so trüben sie sich, und be Schütteln entsteht ein lange siehenblefbender Schaum. Diese Trübt ist eine Folge der Dissosiation des neutralen Salses, d.h. es aritt un Aufnahme von Wasser eine Spaltung der Selfo in treies Alkali u freie Fettalure ein, letztere verbindet sich mit einem weitern Molei unacractuter Seife zu einem auren Salz Diese Dissertation -Hydrolyse der Seife - tritt sehr silinählich ein und hängt sowi von der Henge des sugessizien Wassers als anch von desson Temporar ah. Ein Zusetz von freiem Alkali verzögert die Dimosiation, choi anch cin Zusats von Alkohol. Absoluter Alkohol, selbst schon his 95 pros., Kest neutrale Setten, ohne sie zu dimonileren'i. Au Glyserin vermindert die Diesesiation.

Beim Lösen der Seife in Wasser beobschtet man sunschut an Gallertigwerden der Seife und eine Verteilung der Gallerte und Schleinbildung. Bei den Seifen der ungesättigten füssigen Pottekur erfolgt schon bei Zimmertemperatur vollständige Lösung, währes sich die Seifen der gesättigten festen Pettakuren nur in der Siechtise klar lösen, well sich bei tieferen Temperaturen alle durch angebruchen gestatigten bei bei tieferen Temperaturen alle durch angebruchen gestatigten bei bei bei der Bescheidet, die in Wasser und lästigt ist. Im allereneinen sind die Kultseifen leichter löslich a

die Natronseifen.

Wird den Seifenlösungen durch Abdampfen Wasser entsogen, werden sie mit steigender Konsentration diekflüssiger, suletzt zäh mit denziehend. Erkalten die Lösungen in diekflüssigem Zustende, so g stehen sie, je nach den Umständen, su Gallerte oder zu vollkommen fost Masse. Die Gallerte, selbst die zu einer festen harben Masse orsterr Seifenlösung, enthält reichlich Wasser, woven ein erhoblicher Tomechanisch, ein anderer ehemisch gebunden ist und bei 100° zurückgehalten wird. Diese Verwandischaft zum Wasser ist b Seifen verschiedener Fette sehr ungleich und bedingt Unterschied von großer praktischer Bedeutung. Sie äußert sich einmal in di Menge Wasser, welche die Seifen im Bretarren zu binden vermöge — in dieser Besiehung gilt als Begel, daß die Seifen aus feste Fetten mahr Wasser zu binden vermögen, — und sweitens im Verhalten zur Feuchligkeit der Luft. Trockene Kalisetten ziehen aus de

⁾ Nach Kaultz muß die alkoholische Lösung mindostene $40\,\%$ e absolute Alkohol enthelten, om die Dimosiation zu verhindern,

ift stack Wasser an feuchte Natronsolfen dagegen trocknen an e Luft aus. Auch die Natur der fotten Sauren ist von Ahnlicham nfluß die Seifen der Olature sind bei weitem hygroskopischer als der festen Fottelluren. Die Selfen der Ölnfure mit Kali als Bests ollen, anch wenn sie vorhor fest waren, an der Luft allmählich oder su Gallerte auf.

Die zu einer festen, harten Masse erstarrien Selfenlösungen igen, wenn the Wassergehalt etnen gewissen Grad night übersteligt, h night als homogene Mame es erscheinen violmehr in einem durchelehtigen, amorphen Grunde kristallinische Adern. Der Seifen der besolchnet diese Erscheinung mit dem Namen Kern und uß" Die kristallinbehen Adern werden ohne Zweifel von sanrem

serinearron und seurom palmitinsauren Aikali gobildet.

Hel Gegenwart von anderen Körpern, die große Verwandtschaft m Wasser besitzen und darin sehr kestleh sind, erfährt das Ver-Iton der Selfen zum Wasser namhafte Auderungen. Ein Stück strongolfo in cine kalte konsentriorte Kochaabibuung gebracht, swimmt darin wie in Queekaliber his sorgeht darin nicht, sondern sibt vollkommen fost. Erhitet man die Salzieuung, so erweicht die ife zu einer dieken, zähen Masso, die von der Salzierung scharf schieden obeneuf selwimmt und beim Schfitteln eich in Flocken zer is, die sich in der Bube wieder sammeln. Die Selfe mit dabei an s Kochaalzlösung Willer ah, aber doch nur bla zu einem gewissen trag, den sie gebunden hillt. Natronselfe bit mithin in kalter und iBer konsontrierter Kochanislögung unfödlich

Gleßt man Nelfenlösung und Kochsaklüsung zwammen when such beide nur bel epier gowhenn Verdünnung, die bel den deten Selfen sehr groß sein muß und allein bei den Selfen aus skordi und Palmkeriji goringor sein kann. Sind die Läsungon assent rierter an legen ide sich in getrennten Helde hten überebunder tat man older Lösung von Selfe in Wasser festes Kochsak zu, so talohi on der Seifenlesung eine Mongo Wasser um sich durin auf lösen es entstehen getrennte Lösungen von Hals und Solfe.

Ähnliche aber geringere Wirkungen als die Kochsaklömingen ben die Louingen von eerigeeurom Kall, Chlorammenium, Chlor lium kohlonsurem und schwefelseurem Natron. In schwacher zinnge sind alle Selfen Kelleh, in konzentrierter dagegen die

viston night.

Die Kallseifen werden von Natronsalson, z. B. Kochsals, Glauberh new., serietzt, so daß das enterprochende Kalisak (Chlorkallum, hwofelenuros Kali) und Natronselfe ontstehen. Lengo Zelt war dies Doutschland der einzige Weg zur Darstellung fester Seifen, man reclifie das Fots mis Kalilange (Aschenlauge) und setzie dann ochsalz zu, um die Bason ansautenschen. Der Austausch der usen las jedoch kein vollständiger, eine so hergestellte Seife ist sts kalihaltig und infolgodomen etwas weicher und Kalioher als 10 ans reiner Natroniango genotiene Setfe.

Das Schäumen der Setten findet some Erklärung darin, das die

winnerige Seifenlösung, die also neben gelöster Seife Fottsäure besure Seife in äußerst feiner Verteilung enthält sehr dehnis Membranen zu bilden vernag, die dufch Umhüllung von Seife viakneen Wände der Schaumsellen erzougen.

Die Seifen der Alkalien werden von den Saisen der Erd u Schwermetalle zersotzt, und zwar vollständig, well die sich bildent

fettseuren Erden usw in Wasser unlöslich sind.

Worsen die reinigende Wirkung der Seife beruht, ist nie leicht zu entscheiden. Während Obevreul der Ansicht war, daß wesentlish eine Folge ihrer Fähigknit ist, Fette zu emulgieren, bers nach Berselins die Anwendung der Selfe zum Waschen auf zwei U ständen, nämlich 1 auf ihrem Vermögen, als emulsionsartige A lösung fette Stoffe vom Zengo anfænnehmen, die sich dadurch in de Selfenwasser auflösen, und 2 auf der Leichtigkeit, mit der ihre a gelösten Salze ihr Alkali fahren lassen" Das noutzale ölsenre S wird bei gowöhnlicher Temperatur noch leichter zerzeist als die Kohle sture and Alkalikarbonaten anagetrieben wird, und von kanutia b Alkalien, die ein wohlfelleres Waschmittel wären, unterscheidet es id vorteilhaft durch die Schomung von Zeugen, Epidermis usw Chemiker erklären die Wirkung der Selfe als eine rein chemische. mgt Kolbe "Die reinigende Wirkung der Seifen ist dem Umsteut zu verdanken, daß die fetteauren Alkalianke in Berührung mit v Wasser in freles Alkali und ein in Wasser unlösliches, damit ein starkon Schaum bildendes saures Sals seelegt worden. Das Alk nimmt den lettigen Schmutz der mit Selfe behandelten Objekte fo der Schaum trägt dasu bei, ihn mechanisch zu entfernen."

Houte ist man vielmehr goneigt, die reinigende Wirkung t Selfo and thre physikalischen Rigenechaften, namentiich auf ihr Ve mogen, Emulatonen su bilden, und ihre große Adsorptionskraft (Petto, Farbstoffo und Sohmuts aller Art surdoksuführen adsorbie und emulgiori können jedoch nur solche Schmutztelle werden, die de su waschenden Gegenstand lose aufliegen, abor nicht solche, die ih fost anhaften. De ist sunichet eine Kraft erforderlich, die den Schmi lockers. Hierbei wirkt vielleicht das hydrolytisch abgespoltene Alki mit jedenfalls int aber seine Monge zu gering als daß sie eine se reichendo Wirkung hervorbriugen könnte. Die Hampikraft, die hiert in Wirknemkelt tritt, dürfte das große Benetzungsvormögen sol das Soffenideung für alle Körper besitzt und werin sie frat al Flünzigkeiten übertrifft. Selfenwasser durchdringt Zouga, Gowobo us vial leichter und vollständiger als bloßes Wasser Es verdrängt d an der Oberfiliehe verdichtete Luftschlicht, schiebt sich durch K pillarität zwischen der Oberiläche der zu reinigenden Gegenstän: und den anhängenden Schmutstellen ein und läst diese so los. D longelosto Schmutz wird dann tolla durch Adsorption, tolla durch Emulsionsbildung entfernt. Nicht zu unterschätzen ist aber aus die mechanische Wirkung beim Waschproseß bei der Handwissel das Reiben mit der Hand und bei der Maschinenwische d Wirkung, die durch die in der Waschtrommel hin und b-

schloudorte Waschlauge ausgeübt wird. Auf die große Rolle,) dem Benetzungsvermögen der Seitenlösungen beim Waschmod sukommi, wurde guaret von Knapp¹) und neuerdings wieder n Prof. J Gopport*) hingowiesen. Seine Beobachtungen scheinen boachtonswort, daß sie verdienen hier aufgeführt zu werden Die motxbarkeit eines Stoffes durch eine Flümigkeit ist eine unmittelbere algo clor Achiasion. Schichtes man in cinem Reagonagiane Ol und asser übereinander, so schlobt sich stets das Wasser als stärker netsendo Filianiskolt swinchen (llanwand und Öl. Der Wasser miskus ist konkav Dassalbe tritt ein, wenn Metalistreifen in die iden Flüngkeiten getaucht werden ist wirklich die größere blerkeit der Benetzung die Urmehe der reinigenden Wirkung des amore, so mult cine dunno Obschicht auf Glas vom Wasser abthat worden. Dies let auch der Fall, wie felgende Versuche zeigen. Int old Dookglas, mit einer dünnen Fettechleht überregen (das Fett nn sur besseren Hehtbarmschung mit Sudanrot gefärht werden), ! Wasser goworfen, so sicht sich das Fott zu einer Kugel zu mmon und gibt das Clas dem Wasser frei Wird ein rechteckiger Itriorpaniorstroffen an mit Ol (gefärbt mit Budanrot) getränks, daß o Enden des Streifens frot bleiben und das eine Krale ins Wasser hangs, so kann man beobachten, wie das Wosser allmählich in die schicht diffundiert das OI als Noum vor sich berschicht und vom infor loadest. Kine mikro-konkeho Untersnehung solgt, daß die rher gloichmäßig rot goffirbte Ölechicht nunmehr tiefrete Ölkugeln irogelmäßig über das gams Bildfeld vortoilt enthält. Wird das briernapier max in Wasser getnacht so tileBen die Olkugoin froi is don Paparilla. Laut man einen Tropfen Mothylonblaufösing auf nen Oliterk auf Eltererpapier fallen so nimmt das Papier die arbo an und behålt sie bei auch mechdem das Öl mit Äther weg list worden ust. Ucht man zu Versuchen mit Gewoben über no halt man granz ent-greek nde Regebulere. An lockeren Gevroben rd viel Ol absorblet, an cheschen Passern rollen sich die Obscheiden 1 Wasser sofart surfick dichtes (lewels halt alser durch Kapillarsakhung viol Öl sarfick. Daher kommt es, daß ein Ölfleck auf shon night völlig ontfornt worden kann, trotadem Ol names Leinen cht benetzt. Mit Seifenlösung, auch neutral reagierender, ist die plosonilo Wirkung viol durchgruffonder Binzolne Filden worden illkommen well dan rote Ol nondert ideh vollständig als kleine ugeln ab Chatte Robselde wird am chesten entölt. Wellflandi hält l in den Poren mirtiek, gibt es aber belm Auspressen größtenteils ab le mechanische Bearbeitung der Stoffe mit Belfe durch Einreiben if dom Waschbrott beim Waschen hat thron guten Grund, Das uncoprafte Fott nimms den geloekerten Schmutz mit sich und verdis sich als feine Emulsion in der Seifenläsung Die Emulgierung s Fotton ist night Ursscho, sondern Folge der reinigenden Wirkung

Lokrbuch der eksmischen Technologie, Bd I, Abt. 2, S. 669, Braunhweig 1870.
 Deutsche medich. Woshenschr 1918, S. 1409.

unserer Beinigungsmittel Diese beruht nicht auf seiner Wirkun, den Schmutz, sondern auf den Gegenstand Der Gegenstand

beneist und infolgedessen der Schmutz abgelöst.

Die Fahrikation der Setten. Die Setten werden hergestellt weder durch Verseifung von Fetten oder fetten Olen mit Atsalk in wässerigen, mehr oder weniger konsentrierten Lösungen (Lau oder durch Neutralisation von Fettelluren mit Atsalkalien Alkalikarbonaten (Soda oder Pottomhe), die obenso in Wigelfet werden.

Man unterscheidet harte oder Riegelseifen und weiche Schmierseifen. Die Riegelseifen haben im wesentlichen Neu die Schmierseifen Kall zur Basis. Die harten Seifen zerfaller

Kernselfen, Halbkernselfen und Leimselfen.

Die Kernseifen seigen eigentämliche Kristelitationsbildun die man als Kern und Fruß bezeichnet, als werden hergestellt, in man entweder das fettesure Alkali durch Aussalsen von dem üschlesigen Wasser und dem Glyserin befreit, oder indem man die Schlesigen Wasser und dem Glyserin befreit, oder indem man die Schlesigen Wasser und dem Glyserin befreit, oder indem man die Schlesigen wenden anwenden, daß sich in der Ruhe aus der Solfe ein Laniederschlag ausscheidet. Die suletet genannten Kernseifen kön nur bei Mitanwendung von Kokosti oder Palmkerubi hergest werden und führen den Namen Kornseifen auf Leinniedersch oder abgesetzte Kernseifen, während die ersteren als Koseifen auf Unterlauge beseichnet werden. Werden diese Keseifen nochmals auf Wasser oder schwacher Lange erhitst, so hel sie geschliffene Kernseifen. Die durch Schleifen gereinig Kornseifen werden sawellen auch als abgesetzte Kornseibensichnet.

Bei beiden Arten von Kerneeifen scheidet sich infolge des Assbons eine Flüssigkeit ab, weiche als "Unterlange" besolch wird, die, je nach der Siedeweise, mehr oder weniger von dem verarbeiteten Fett enthalten gewosenen Glyserin, das sum Aussalbenutste Sals und alle Verunreinigungen aus Fett und Langen enthi

Die Leimselfen erhält man durch einfaches Erstarren i Seifenisius, ihre Dazstellung erfolgt mit Hilfe von Kokeel er Palmkernel. Sie enthalten alles in den sur Verseifung gelangt Fetten verhanden gewesene Glyserin, haben einen siemtlich hob Wassergehalt und sind entweder glatt oder haben geringe Kern u Finsbildung. Letztere läßt man, wenn man marmorierte Seifen detellen will, durch einem Zusatz färbender Substanzen — Frankfur Schwarz, Ultramarin, englisch Rot — stärker hervortroten.

Die Halbkernselfen oder Eschweger Seifen kam man an nur unter Mitverwendung von Kokostil oder Palmkernöl oder der Fettalure herstellen, sie seigen etwas Kern- und Flußbildung, oman durch Zugeben fürbender Substanzen ebenfalls stärker hervotreten 1884. Zum Sieden dieser Halbkernseifen schlägt man hauf sächlich zwei Wege ein einen direkten und einen indirekten. E dem ersten Verfahren werden Kokostil oder Palmkernöl mit ander-

etten, sogenannten Kernfetten — Talg. Palmöl, Knochenfett, Walk ett usw — gemeinschaftlich versotten. Der entwindene Leim wird bgesalsen, aber es wird nur so viel Sals sugegeben daß während es Siedens noch eine homogene Masse bleibt. Bret in der Form, ein Beginn des Kretarrens, trennt sieh die Seife in swei Phasen, i eine Kernsolfe und eine Leimselfe, die nebeneinander und durch inander liegen und so das hervorrufen, was der Seifensieder Kern nd Fluß nennt!) In den Leim siehen sieh alle in den Fetten vor anden gewesenen Verunreinigungen, das Glysorin und das sum Abulsen verwendete Material Bei diesem Verfahren bleibt also alles erhanden gewesenen Glysorin in der Seife.

Zwischen dem Absalsen der Kachweger Seifen und der abgesetzten ernseifen ist inseiern ein Untersehled, als hei letztern an viol Salz der Langenüberschuß angewendet wird, daß bereits im Siedekessel in Leim sich ausscheidet, während bei der Rachweger Seife die rennung vom Kern erst in der Form erfolgt. Bei dem zweiten erfahren wird aus einem oder mehreren der zuletzt genannten ette eine Kornseife hergestellt und diese dann einer aus Kokosell der Palmkernöl gesettenen Leimseife zugegeben. Bei diesem zweiten erfahren erhält man also eine Unterlauge, welche, falls die dazu ver endeten Pette glyzerinhaltig waren, auch glyzerinhaltig ist. — Nursernseifen und auf indirektem Wege gesettene Halbkornseifen geben mit aus wiederholen Unterlaugen, bei allen fibrigen Seifen entsteht eine Unterlauge.

Von Kali oder Schmierseifen hat man im wesentlichen droi rien i eine transparente die in verschiedenen Färlangen und nier verschiedenen Bezeichnungen wie Olseife grüne Selfe shwarze Selfe (lyserinschmierzelfe usw. im Handel versumt 2 eine Selfe die in transparentem Grunde körnige Ausscheilungen zeigt segenannte Naturkernselfe, und 3 eine un urchsichtige Selfe von weißer oder gebillehweißer Farbe, die als latte Elajnselfe Selberselfe, Schliselfe unv bezeichnet wird

Die Sehmlerseifen werden sum Krkalten gebracht, webel de an ner gallertartigen Masse werden, die allen in den vorarbeiteten

ction vorhanden gewesene (llyserin enthill).

Die Zusammennetung der Unterlangen Die bei der Selfen Jirikation abfallenden Unterlangen bestehen im wesentlichen aus 'amer welchen das sum Aussahen verwendete Sals, kanstisches und ahlensamen Alkali, mehr oder weniger Selfe, aus den verarbeiteten etten stammende Verunreinigungen, wie kliweißstolle und Farbstolle und schließlich (llyserin, wenn selehes in den Febtstollen verhanden ar, enthält. Sie wechseln in ihrer Zusammensetzung nach der Beshallenheit der verarbeiteten Feite und nach der Arbeitsweise. Wurde ilt Kochashs ausgesahen, so enthält die Unterlange an anorganischen

¹⁾ Wird die Suife zu heiß geformt, so kann es beieht vorkommen, daß ernenife und Lehmeelfe nicht nebeneimender lagern, sondern daß die Leitmeelfe ah am Boden absetzt und state der beabsiehtigten Eschweger Seife eine absetzte Kornesife entsteht.

Verbindungen überwiegend von diesen, wurde mit Langenüberse abgeweizen, so überwiegen kaustisches und kohlensaures Natron leisterem Falle ist auch viel mehr Selfe darin enthalten, als b Anssalzen mit Koohsels. — In Unterlaugen, die durch Langenübschuß enistunden waren, fand Flemming bis zu 81% Soda! Enthalten die Unterlaugen viel Selfe, so sind sie meist ndünnflüssig und klar, sondern diek und erstarren nach dem kalten gallertartig, aber nicht jede dieke gallertartige Un lange ist selfenhaltig. Diese Erseheinung kunn auch von Stocherführen, die aus den verarbeiteten Fetten kommen So gibt z Knochenfett sehr häufig selche dieke Unterlauge sie ist a weniger die Polge eines Gehaltes an Selfe als an Leim und gallertartige Unterlauge von Selfe aus Sulfurdi hat ihre Unsache Pflanzeneiweiß.

Bel Misversondung von Hars sind die Unterlaugen gloich mit dem Fottenaste vorsolft wurde sturk gefürht variabledone Zusummensetsung der Unterlange erschwert ihre V arbeitung mahr Gallorenetigo Unterlango solito men Oleerhai micht verarbolten Ebenso sind harshaltige Umerlangen wenig Olysoringowinnung goolguet, Harseituren bilden nach J F Hinki dis Urancho der elecation Hohen Fluoressons von destilliertem (livze and Unfortunge. And three Anyrogenholt has anothedic Hauntache an freier Stare in destilliertom Givaerin zu rotzen. der Verweifung von Harz oder Abfallfesten herrührende Unterlang singodampft worden so kommt es vor daß an der Oberflät schiefmige Massen anseuholden. Diese nillsson abgreichlijft werd da sie sonst die Presitücher in der Filterpresse verschmieren u die Filtration der Unterlangen verlangsamen. Bei dem en störend Verbalton der Harmituren in den Unterlangen sollten die Seife fabrikanton darani sohon, dasi sio nicht das Harz mit dem Fe ansatz verselfen, sondern es eest in den Sledekessel bringen, nachde die Unterlange abgesogen ist,

Forner sollte man nicht Abschnitte von fritheren Suden, d Wassergias enthalten, von vernherein mit in den Kessel geben se den auch enst, nachdem die Unterlange entfernt ist, da sich das istatorer befindliche Wassergias beim Neutralisieren mit Minro ze seint und die sich ausscheldende Kieselsäure selbst in kleinern Mong die Filtration außererdentlich erschwert, gans abgeschen von de

Materialverluste an Wassergian.

Allo Unterlaugen enthalten stickstoffhaltige Substansen & werden bei der gewöhnlichen Reinigung der Unterlauge nicht vi beseitigt, sendern erscheinen z. T. im Rohgiyserin, bei dem sie de Presentsats der nicht flüchtigen organischen Stoffe im Bückstaterhöhen. Sind die Unterlaugen alkalisch, so wird die stickstoffhaltig Substans im Verdampfer beilweise unter Abspaltung von Ammonis serseint. In der Destillerbiase geht dann die Zensetzung weiter, eige das Rohgiyserin vor der Destillation meist alkalisch ist; de Ammonisk wird durch die Vakuumpumpe mit abgesoogen. Die Blase

flokstände weisen nicht die Anreicherung an Stickwioff auf; die Sticktoffverbindung scheint vielmehr größtenteils entfernt zu sein.

Worden Unterlangen, die kein freies Alkali enthalten, in offenen schältern aufbewahrt, so gehen sie in Gürung über Dabel seretzen sich die Sulfide, die in keiner Unterlange gans fehlen, und palten Schwerelwasserstelf ab, und ein Tell des Glyserins wird in rimet hylenglykel verwandelt. Solche in Gürung übergegangene Interlange verursacht infolge starken Schäumens erhebliche Schwierigsten beim Verdampfen. Solche Langen einsudampfen, kann unmögen werden, auch greifen die Sulfide das Eisen der Apparatur an. Bei inom Gehalt an Trimethylonglykel hat das destillierte Glyserin, welches su litroglyserin verarbeitet werden soll, ist das dafür geforderte hobe pozifische Gewicht nicht zu erreichen, wenn Trimethylonglykel in ennenswerter Menge verhanden ist, wie es auch bei der Nitrierung ine geringere Ausbeute verursacht.

Die Unterlaugen enthalten melet mehr oder weniger illehtige obtsäuren, die semächst zu Alkali gebunden and aber beim Besandeln der Lauge mit Blime frei werden. Nachgewiesen sind meisensäure (CH₂O₂), Essigniure (C₂H₁O₂), Buttersäure (C₁H₂O₂), and Caprinsäure (L₂H₂O₃), und Caprinsäure (L₃H₂O₃), anßerden Michaitere (C₁H₂O₃). Werden diese Fettsäuren leht vor dem Kindampfen der Unterlaugen entformt, so verurssehen e bei diesem Vorgang auch starkes Schäumen. Kommen sie mit in le Destillierbinse so destilliert ein Teil mit über und verunreinigt wilbestillet, während ein Teil sich mit dem in der Lauge entsätenen Alkali verbindet und dadurch den Blassurflekstand vernichts mit des Glexerin am Akslestillieren hindert, also Verluste zeitigt.

Alle Unterlaugen enthalten mehr oder weniger kohlensaures atren die Kurkenate haben aber die Neigung beim Eindampfen haumbildung berversurufen und man muß daher thren Gehalt auf n Minimum reduzieren. Sehr schlocht zu verarbeiten sind kall stige Unterlaugen da die Kaliverbindungen bei der Reinigung ei sehwerer abzuscheiden sind als die Natronverbindungen.

Aus dom blaher Gesagten goht herver, daß die Unterlangen für die lyzerinfabrikation um so wertvoller alnd, je weniger freies Alkali sie tilialten und je reiner die verazioiteten Pette waren. Der Selfensieder it ein deppettes Interesse, seine Unterlangen möglichst alkalifrei zu alten, einerseits, um sich vor direktem Verlust zu zehätzen, andererits, um einen bessern Preis für seine Langen zu erzielen. Da die lyzerinfabriken das Alkali in den Unterlangen vor ihrer Versrstung durch Säure neutzalisieren, die Selfe ausscheiden müssen id die Unkesten dafür um so höber werden, je mehr sie Säure z Neutzalisation verwenden müssen, so ist dementsprechand eine auge mit größerem Gehalt zu freiem Alkali weniger wert als eine lehe mit geringerem Gehalt. Der Selfensieder sollte daher stets ine Unterlangen prüfen. Bengieren sie noch stark auf Lackmus ier Phenelphthaleinlösung, so ist das Alkali mit Olein oder einer

andern Fettellure "ameuntechen", aber nicht mit Hars, da Lange erheblich verschiechtart. Das Ausstechen darf aber n weit gehon, daß die Unterlange noch schwach alkalisch hielbt, s nicht Fettelluren hinzukommen, die für die Verarbeitung auf Gip nicht minder störend sind.

Um nicht zu wenig oder unnötigeweise zuviel Feststim verwenden, empfiehlt es zich, den Gehalt an freiem Alkall feststus und danzeh die dem gefundenen Gehalt entsprechende Mongo zäure zuzuetzen. Vor dem Kochen gibt man zweckmäßig of festes Sals zu. Die entstandene Seife läßt sich nach dem Erk leicht abnehmen.

Vererbeitung der Seifenunterlaugen.

Allgemeines. Werden Neutralfette oder technische Fetts and Kemseifen verarbeitet, verseift oder verseiten, so geht, wie schon erwihnten das in den Fettstoffen anthalten gowesone Gly: in Sette und Unterlange über Je nach der Siedeweise wechselt Antell an Glyserin in Selfe und Unterlange, jedenfalls stelgt procentualle Gehalt an Olymerin in beiden Tollen des Kesselinh. mit dem sunehmenden Neutralfetigehalte des verarbeiteten Fe Dork we mer Neutraliette versetten werden, wie z. B in Engl kann das Glyserin in der fortigen Kernselfe 2 bis 21/40/0 crrolo bel Verwendung technischer Fettaliure mit rd. 00% Anddität ungedihr 0,2 bis 0,5%. Demnach baben wir such swischen glyse reichen und glyzerinarmen Unterlangen zu unterscheiden Glyze trei wird die Unterlange niemals werden. Technische Fottale enthalten je sogar in ihrem Neutralfettgehalte glysorinrelchere R als das Originaliset vor der Spaltung. Als Höchstmonge kann t in der Unterlange bis 10°/, Glysorin annahmen. Demontanroch ist nicht nur die Unterlange, sondern auch die Güte des daraus sielten Bohglysseins zu worten Das spesifische Gowicht schwa von 1,00 und 1,18, ist abhängig von dem geringeren oder stärke Absalzen der Seife, wie auch Temperatur, Dampfdruck und Jah seit eine Boile dabei spielen

Als Glyseringewinnungsmethode kann ohiges Vorfahren ni gebraucht und angesehen werden, da die Vorhate durch die Ke seife fast die Hälfte des Glyserins von den verarbeiteten Fot verschilingen können. Bine vollständige Gewinnung des in der St vorhandenen Glyserins durch Amwaschen mit Salswasser, Ansschloli ist nicht lohnend. Diese Menge wird meist sehen als ein Bestei tell der Kernseite angesehen. Für die Verarbeitung auf Glyse kommt also nur die Unterlange, auch Salslange genannt,

Betracht.

Die Unterlange ist ein Abfallstoff der Seifenersongung. Zeiten einer Glyserinknappheit wird sie restles aufgearbeitet, dageg bei tiefen Glyserinpreisen vernachlässigt, da oft die Fracht- u Versandepesen, besonders bei glyserinarmen Unterlangen, nicht here ebracht worden können. In solchen Zotten wird viel Sablauge veglaufen gelassen, was Glyserinknappheit schaffen hilft. Durch liroktes Eindampfen von Unterlaugen wurde früher ein "Walk-

xtrakt* 1) horgostellt.

Seifenunterlange ist eine alkalisch reagierende, schäumende, tyserinheltige Kochsalzlösung von brauner his kinschroter Farbe, die enthält das Kochsalz vom Aussalzen des Seifenkernes, Seda neben reiem Alkall, Eiwelfsteife und Seifen gelöst und vom Kessel weg, etstere auch ausgeschieden, in wechselnden Mengen. Von der aussechiedenen Seife wird die Lauge getrennt, in Lösung bleiben ielfen aus Oxyfettsäuren, Harssäuren und die wasserlöslichen, niedrig neiekularen Fottsäuren Die Seifen der Oxyfettsäuren bilden den erfärbenden Bestandteil der Lauge. Freies Alkali wird weitgehendst uit Fettsäuren surückgewennen, der Vorgang heißt Ausstachen. Me Entfernung der übrigen Verunreinigungen aus der Saklange ist legenstand der Unterlangenreinigungen.

Die Auferbeitung der Unterlauge gliedert sich in

1. dlo Beinigung,

2 die Verdampfung auf Rohgtyzerin und gleichseitige Bückgewinnung des sich dabei ausscheidenden Kochsaltes und in

B die Destillation des Rohglyserins.

a) Unterlaugenreiniguag.

Die Unterlauge keinmt frei von ausgeschledenen Seifen als klare lündigkeit mit 10 bis 15° o kochasis und mit einer Alkalität auf ode umgerechnet, von rd. 0,9 bis 0,5°, aur Verreinigung, welche lkalität entwoder gar nicht, aur Hälfte oder gans mit Mineralaturen erstert wird. Zur welteren Reinigung von organischen Stoffen orden Lösungen von Metallasisch herangezogen. Zummmenstellungen en Beinigungen mit geolgneten Metallasisch waren Gegenstand violer attente und Verschriften. So arbeitet ein Verfahren mit Kalk, ein nderes mit Zinksalsen, andere wieder mit Eisen oder Touerdensisch. Der Überschuß augeseinter Metallanke wird mit Soda oder Natroniuge ausgeschieden.

Sollen die Unterlaugen für die Destillation brauchbar sein, so st erforderlich, sie bis su einem gewissen Grade einsuengen, aber uch einen großen Teil der anorganischen Sabse zu beseitigen, um as Material im Vakuumapparat überhaupt destillierber zu machen, nd von einem großen Teil der darin enthaltenen organischen Subtenzen zu befreien, damit das daraus hergestellte Destillat möglichst rol sei von Verbindungen, die seine Verwendung, besonders als

)ynamitedysorin, was hier in Frage kommi, boeintrichtigen.

150

³) Die Verarbeitung der Unterlange zu Walkentrukt ist ausführlicher beschrieben in "Seifenfahrliche" 1893, 8, 83.

Die sur Reinigung der Unterlauge cumpfehlenen äußerst z reichen Verfahren kann man in drei Gruppen einteilen. Die er Gruppe umfaßt jene Verfahren, soweit sie nicht Kalk oder Mei sahe verwenden. Sie ist ohne Zweifel die interementeste, die, wei am wenigsten technisch Ausführbares geseitigt hat. Die zwe Gruppe umfaßt diejenigen, welche die Unterlauge durch Zusstz Kalk reinigen wellen. Dieses Verfahren führt zum Ziel, aber mit Kalk behandelten Unterlaugen bestissen den großen Fohler, sie beim Eindampfen und besonders beim Destillteren stark sehänn weshalb diese Art der Verreinigung nur noch wenig Verwendt findet. Die dritte Gruppe besteht aus denjenigen Verfahren, zur Reinigung der Unterlaugen Tonerde- und Schwermetallvert dungen benutzen. Von diesen sind mehrere mit Erfolg im Gebrat

Die erste Gruppe. Vorgeschlagen ist die wiederholte V wendung der Unterlangen som Aussalsen, die Reinigung du Alkehol, durch Zinkexydnatron, durch Kieselfluorwass stoffslure, durch Veresterung, durch Osmose, durch Oson v

durch den elektrischen Strom.

Wenn wir so die einselnen Verfahren einer Durchsicht unt ziehen, so ist sunlichst das von Ch. Thomas und E Domeye höchst sonderbar. Sie dampfen die Unterlauge zur Abscheidung v Kochsels ein, neutralisieren dann mit Stiere und trennen die abjachiedenen Fettsturen u. dgi., konsentrieren hierauf die abfiltele Flüssigkeits noch weiter und schlitteln das erhaltene Rohglysorin u. Bridel, Teerdi, Schwefelkohlenstoff oder dgl. ans, um noch weite Unreinigkeiten zu entfarnen. Bei den Unreinigkeiten, die dur Erdöl, Teerdi, Schwefelkohlenstoff oder dgl. entfernt worden sulle handelt es zich wahrscheinlich um flüchtige resp. wasserförliche Fosturen, aber ein Zussiz von Petroleum oder gar Teoröl zum Reglyseein vor der Destillation ist wahrlich keine Verbesserung!

K. Thomas, W. J. Fuller und S. A. King*) dampfen die Unit lauge ein, his ein großer Tell der Selsse ausgeschieden ist, iamen i dam in ein anderes Gefäß ab, fügen die schiftsche Mongo der der Lauge enthaltenen Mengen von Ätsalkallen und Karbonaten i Fettakuren zu, krohen, lassen abkühlen, schöpfen die gebildete Sei ab und filtzieren die zurückbielbende Filiasigkeit, die raffiniert, destillert oder komminiert wird, je nach Bedarf. Das Verfahren i höchst einfach, nur bezweiten wir, daß die zurückbielbende Laughei Ihrem ohne Zweitel großen Gehalt an Salsen zur Raffinatio oder Destillation oder, komminiert, zur direkten Verwendung geignet ist, auch dürfte der Gehalt an Fettekure oder an Seilereines von beiden kommt durch das Ausstechen mit der Fetteku zieher hinein — zehwerlich eine Verbesserung bedeuten.

F T O'Farcel') dampit die Unterlauge ein und benützt s wieder zum Auszahen. Nachdem dies mehrmals wiederholt ist, wir

¹⁾ Engl. P Hr 2482 von 1881. *) D R. P Nr 99799 7) D R. P Nr. 2027 k.

de sowelt eingedampft, daß das Koohsels sich größtentolle anscheidet. Die Mutterlange wird dann im Vakuum unter Einleiten von Dampf. lor oine Tomperstur von 200° C hat, orblist, wobel sperst Wasser. pitter abor fast wasserfroles Glyzerin übergehen soll. - Die Wiedererwendung der Unterlange sum Ausselsen, um sie auf diese Weise an Glyscorin ansuroichern, wurde auch in Deutschland wiederholt vornoht, aber je öfter sie verwendet wird, um so mehr Glyserin bleibt n der Selfe surück, d. h. die gebrauchte Unterlauge nimmt, je givarinreleher ele wird, um so weniger davon auf, und die Ausbeute vird dadurch verringert. Re wird im Gegenteil heute vielfach der Cern wiederholt gewaschen, um möglichet viel Glyserin zu gewinnen.

F C. Glasor') versetat, um die Seife amauscheiden, die rohe Interlange sunfichet mit Atskelk (8 bis 8 kg auf 1000 i Lauge). le van dem Kalkseifennlederschlag abfiltzierte Lauge wird dann ingedampit, and swar bis sur erfolgten Sittigung mit Kochenia Borsof wird ground mit Salsature neutralistors, wobel noch vorhanone elweiflertige Stoffe gefüllt worden. Sodann wird, um die letzten muren von solfenartigen Verbindungen zu beseitigen, durch Bildung on Metallacifen, die Lauge zunkeles mit Salson und dansch mit wyden von Metallen versetzt Elson, Hangan, Chrom, Zluk Zlnn, upfor, Blei. Die von dem Mederschlag durch Filtration getrennte ange wird dann noch welter eingedampft, um das Kocheels sum unkristallisieren zu bringen.

Der Godanke, Alkohol oder ein aurieres Glysseriuferungsmittel bei er Itolnigung verdünnter utark vorumrelnigter (ilv serinforungen zu

prevenden findet sich in einem Patent aus muchter leit,

Ikohot odor chi anderes (llysorindesingemittel wie Hethylalkobol myligikohol Ageton, Furfurol oder Kpichlorhydrin susetat und sie ann ausfrioren IRBL. Aum Beliquiel wird eine drei prosentige Ulyzerinago, dio nuflordem bia su 10 /o anorganische Salso und organische orunroinigungen, wie Eiweißstoffe und Kohlenhycheste u. del. ent-The note angestator to his 20 Volumprocent Alkahal versous and nan ngeam austrieren gelassen. Es bilden sich drei Behielten Eine ableht Riskristalle, darunter die alkoholische Robertyseriniceung nd auf dom Boden abgeschiedene anorganische Balse oder orunische Stoffe. Die Einkristelle werden abgeschiendert und mit lkohol nachgowaschon. Die alkoholische Glyseriniösung wird abmogen und destilliert. Wir fürchten, daß das Verfahren von Löff! enfalls am Kostenpunks scholtern wird.

Am M. Rope, 1896 hat Henri Joseph Brnoste Honnebutte n Patent orhalten auf Reinigung der Unterlangen durch Zinkoxyd stron"). Er will gefunden haben, daß Zinkoxydnatron als Mittel ir Rotnigung und Entschwefelung der Unterlangen orheblich besome esultato gibt als die zu dem gleichen Zweck verwerideten Zinkunise as Zinkozydnateium wird hergestellt, indem ein Zinksals — schwefel

¹⁾ D. R. P. Nr. 50418. 9 D. R. P. Nr. 31446. 9 Frans. P. Nr. 250968.

saures oder salamures Zink - mt Natronlango als Zinkoxydhy gefüllt und im Überschuß der Lauge wieder gelöst wird. Fügt von der so hergestellten konsentrierten Lüsung, je nach Unustin 2 bis 100/a der Unicelange vor ihrer Neutralization hinsu, an sche sich der in den Leugen als Sulfid enthaltene Schwofel aus, wirdverhinders wird, daß sich später beim Anslagen der filtriarien Ut lange Schwefelwamentoff bildet. Anderesseits bewirkt das nicht Fillung der Schwefelverbindungen verbrauchte überwihltsalge ' eine Billung und schließlich Ausscheidung der in der Unterli enthaltenen organischen Verbindungen. Hierbei wurde gielehm festgestells, deß die Neutralisation mit Schwofolsture, wobel schwi saures Nakron entsteht, sich am besten gesteltet, wonn man Kommittation immer and dem Sättigungspunkt hält. Wonn i su diesem Zeitpunkt das schwefelesure Natron anakristallisieren i no tremmi sich die game Mame bei der Abkühlung in swoi gicione Schichten, wovon die eine das anagoschiedose Natroneu mis Kristallwamer, die andere das Glyserin und Kochenis in Lös enthalia Man branchi jetat die Filizziekeit nur noch welter zu b zentrieren, um das darin enthaltene Chlornatrium abzumheiden.

Das Patent von Hennebutte ist insefern bemerkenswert, es Anlaß gab zur Bildung eines "Internationalen Syndikate Glysschaprodusenten" in Paris, das, unter vollständiger Verkenn der Verhältnisse, so ziemlich in der ganzen Weit Fabriken zur V arbeitung der Unterlangen nach dem Hennebutteschen Verfah einrichten und das gewonnene Glyssein gegen Provision verkau

wollin.

Das Verfahren von Hennebutte war gans auf die framsdelse Verhälteriese sugenchnitten. Während die deutschen Solfenfahriken reita überwiegend die reine Ammoniaksoda vomrboitoton, vorwonde die framésischen Fabriken fast ansichließlich die bei weiten weni reine Leblanceoda, die namentiich in Ihren geringeren Qualitä nicht merhebliche Hengen Schwefelelbalten, schweftigssures und un schwestigsaures Natron enthält. Diese in die Unterlauge übergehore Verunreinigungen zu entstenen, war zehnlichster Wunzeh der ir zösischen Fahrikanten, da sie bei der folgenden Dostillation au noch übelriechende Schwefelverbindungen bilden, welche die Verw dung solcher Hyserine zur Destillation auf die Dauer unmögl machen. Henne buste beseitigt aber nur dan an Alkali gebundet Schwefel, willrend die schweftignauren und unterschwoftignauren Sa. die in gleicher Weise bei der Destillation stören, nicht entfornt s dern dabei redusiers worden und sur Absoholdung vom Sohwe führen, wedurch die Bildung der oben erwähnten Aldehyde new v anlast wind.

Das "Internationale Syndikat" hatte sich damals auch deutsche Settenfahrlkanten gewendet, hatte aber augenscheinl weder bei diesen noch bei anderen nichtsfranzögischen Fabriken Gift gehabt und sich anscheinend bald wieder aufgelöst, wonigstens im man nichts mehr von ihm zehört.

Barbet und Bivière1) fallen die Kali und Natroneske mit Liouelfluorwaguerstoffature Das kieselfluorwagserskoffsaure Kali st fast unlöslich in kaltem Wasser (1 Tell klaselfborwasserstoffsaures Call lost eich bei 17,5° O in 838 Tin. Wasser, bei 100° C in 104 Tin. Vamor), das Natronask ist aber erheblich löslicher (1 Tell kieselfinerresponsibility of the state of nd bel 100° O in 40.88 Tin.) Die beiden Salso fallen in gelatinoser 'orm ans und besitzen die Fähigkeit, in der Flüesigkeit suspendierte stoffe mit niedersmeißen. Der Unterlange wird sunsiches so viel Cleselfluorwamerstoffsturo sugesotat, daß allo Kali und Natroneslae mycechieden worden. Der entstehende Mederschiag ist sehr volnnince, und seine Bildung hat eine tellweise Entfärbung der Unterage zur Folge. Um die Abscheidung des Niederschlags zu erleichtern. tann man gelinde orwarmen, darant sur Gowinnung des Rohglyserins iltrioren und das Filtras eindampfen. Man wäscht den Niederschlag us und konsentriert die Waschwässer, um auch das darin enthaltene llysorin su gowinnen. Man kann anch vor der Filtration Alkohol destrigen, um die Unlöslichkeit des kleseiffnorwasserstoffseuren iatrons an erhöhen (in einem Gemisch von gleichen Tollen Wasser ind Alkohol ist kieselfluoresseersteffseures Natron so gut wie unläsich) und darauf den Alkohol abdestillieren. — Das so erhaltene Hyserin enthalt weniger Ascho. — Schließlich reinigt man das llyserin, statt Alkohol der glyserinhaltigen Flüssigkeit sususetzen, n der Weise, daß man es der Osmoso in Alkohol oder einer andern celgneten Flüsrigkeit unterwirft. Han destilliert den Alkohol ab und onzontriert die givzerinhaltige Fillmigkeit. Der Niederschlag von less liftuorwassenstoffsparen Alkali wird pach dem Auswasshen und Mestroaknen durch konsantrierte Behwefeledure in verbietten Destil ationsopporaton consults, wohel man die freie kreselitionwamenteif nuro zurflekgowinnt.

Das beschriebene Verfahren läßt sich auch zur Glysoringewiniung bei der alkeholischen Gärung benutsen. - Der Wort des Verahrons von Barbet und Bevlere wird wesentlich vermindert ladurch, daß die Unterlausen im allgemeinen nicht Kalisalza, son lern ausschließlich doch nur Natronaske enthalten, und daß das deselfluorvesseratoffesuro Natron bel weltern löslicher ist als das descilluorwamentoffsaure Kali, daß noch eine weitere Beinigung ler Lauge durch Alkohol oder Oumose erforderlich ist, und daß die Viedergewinnung der Kieselfluorwasserstoffsäure einen verbleiten Destillierapparat nötig macht, Das Verfahren ist im großen wohl man sur Amilihrung gelangt.

Q. P Depoullly and Loon Droux") habon sich ein Vorfahren ur Roinigung der Unterlauge schützen lassen, das darin besteht, daß is das in the enthaltone Glyserin suntches verestern und den geronnenen Glyserinester dann wieder im Autoklaven spalten, Sie lampion die neukralisierte Unterlange auf 30° Be ein, versetzen die

¹⁾ Frans. P Mr 367759. ") D R. P Mr 17989

nach dem Abscheiden der Salze verbleibende Flüssigkeit mit Ölst so daß auf i Mol Glyserin mehr als i Mol Festesture kommt, erhitzen sie in einem geeigneten Apparat auf 200°C. Das entst dene Gemenge von Mono-, Di- und Triolein wird nach darauf folgter Waschung mit Kalk verseift, das wieder frei geword Glyserin eingedampft und die Kalkseife sersetzt, um die Festes wieder zu gewinnen. — Auch das Verfahren dürfte wohl schwer fabrikmäßig zur Ausführung gelangt sein.

Der Gedanke von Depoulity und Droux wurde neuerlings den Vereinigten Chemischen Werken A. G. 1) in Charlottenb wieder aufgenommen. Sie wollen Rohglysozin in der Weise reinig daß eie es in möglichster Abwesenheit von Wasser mit einer er nischen Säure, deren Glyszeinester in Wasser unlöslich ist, gegeben falls in Gegenwart von Kondensationsmitteln, verestern, werett erhaltene Ester gereinigt und gespalten und das gewonnene Glyszei

waner konsentriers und destilliert wird

Als Beispiele worden in der Pateutschrift aufgeführt

1100 kg Glyserinrückstand (Destillationsrückstand), der 47,6 Glyserin, 17°/o Asche und otwa 19°/o organische Verunreinigung enthielt, wurden mit 1050 kg technischer Ölsbure (Olein) und 80 Naphthalinsulfesture (als Kondensationsmittel) im Lufsstrom 10 Staten bei 105° C erwärmt. Das Reaktionsprodukt wurde dreimal 1 je 400 l heißem Wasser ausgewaschen. Die zurlickgebliebene fetti Masse wurde in bekannter Wolse z. B mit aromatischer Sulfesti (nach Twitchell) gespalten, das Glyserinwasser konsentriert u destilliert. Ausbeute 45,8 kg.

2100 kg verunreinigtes Glyserin, etwa 60°/, Glyserin, 8°/, Asel 15°/, organische Verunreinigungen enthaltend, wurden mit 1050 Stearinsiure, 75 kg wasserfreien Natriumsulfat und 10 kg Schwef siure von 65° Bé (als Kondensstiensmittel) 6 Stunden unter meel nischer Rührung bei 110° erwärmt. Das Resktionsprodukt wur dreimal mit je 400 kg beißem Wasser ansgewaschen. Die surik bießende fettige Masse wurde im Autoklaven gespalten, das gewonene Glyserin eingedampit und destilliert. Ausbente 57,0 kg

Rine allgemeinere Anwendung des Verfahrens dürfte wehl i der Unwirtschaftflichkeit scheitern und es bloß bei sohr hohen Glyseri

profess verwendbar machon.

Das Glyserin aus den Unterlangen durch Oamose zu gewinnt wurde soost von H. Flomming³) in Kalk versucht. Zu dem Zwomüssen sie ebenfalls suver eingedampft werden. Flomming bermtsdass Pfansen, deren seitliche Vertiefungen ein bequemes Ausschöpftder ausfallenden Salse durch Sieblöffel gestatten.

Die Lauge wird auf 80° Bé eingedampfb und dann einige Ze der Ruhe überlassen. Nach dem Abhrühlen scheidet sich ein Te der Chlorverbindungen und der schwefelssuren Selse ab, doch en

¹⁾ D. R. P. Nr. 201818.
²⁾ D. R. P. Nr. 18953. Day Vertahren bri von Florenning selbst soutth.
Hob beschrieben im Seifenfahrikant 1881, S. 110, 128, 188, 184 n. 197

hills die Flüssigkeit immer noch so viel Schwefelverbindungen, de eine Gewinnung des Glysorins sur Unmöglichkeit wird. Man oxydiet deshalb die Schwefelverbindungen durch Zusetz von Schwefeleitun und Binleiten von heißer Luft. Hiersaf wird von neuem eingedamp und zwar bis zu einer Stärke von 85 bis 30° Bé. Man erhält den eine stark gefärbte, skrupartige Flüssigkeit.

Statt die umpringilehe Lauge mit Schwefelahure an neutrel sieren, kann man auch erst bis zu einem gewissen Grade eindampfe und hat dann den Verteil daß man von den in der Unterlauge ent haltenen Seda- und Kochasismengen einen nicht unbedeutenden Te wieder gewinnt. Mit indirektem Dampf lassen sich die Unterlaugen unschwer auf eine Konzentration von 82 bis 85°Bé bringen. With rend des Kindempfeus scheldet sich Sals nus, das aus einem Gemeng von Kochasis und Seda besteht und, nachdem man es in Spitz beutein hat abtropfen lassen, wieder zum Aussalzen verwende werden kann

Die bis auf 32 bis 38° Be eingedampfte Lange wird mit Schwefel säure neutralisiert, es scheiden sich dann große Mengen von Glauber ists aus. Sodshaltige Langen lassen sich zwar auch esmosieren, aber einheidet sich dann in den Osmosekammern kohlensumer Kalk aus, de deh ablagert und die Kammern verunreinigt. Da es infolge der Kohlen säureentwicklung der sodshaltigen Langen sehwierig ist eine genatsentrale Lange zu erzielen, so tut man besoer, etwas Schwefelsführe m Überschuß zusnsetzen und letztere nach beendigten Ausfällen durch Zusntz von etwas Kalk wieder absustumpfen — Die neutralisierte auge läßt man die Nacht über ruhig stehen, damit das Glaubersalz die hat, sich ausstacheiden. Die geringe Menge Glaubersalz, die ich durch den Zusstz von Schwefelsführe gebildet hat, lüßt sieh bein Endampfen fast vollständig entfernen

Die vom Glaubersabs abgeschöpfte klare Lauge, deren spezifischer Jowieht durch Ausfällen des Salzes bedeutend erniedrigt ist, wir vieder bis auf eine Konzentration von 8st bis 88° Bé gebracht Die Lauge, aus der sich beim Erkalten noch Kristalie von schwefel aurem Natron und Kochsals ausscholden, ist nan zur weiteren Ver

rbeltung fortig.

Die Anzichten darüber, ob es zwecknütßiger ist, die Unterlauge nit Schwefelsäure oder mit Salzsäure zu neutralisieren, waren rüher stets geteilt. Withrend, wie wir gesehen haben, Flomming die lehwefelsäure verzog, weil die schwefelsauren Salze schwerer löstich und leichter abzuncheiden sind als das Chlornateium, war G Brouil and) ein entschiedener Gegner der Schwefelsäure und für Verwentung von Salzsäure, weil ein Gemisch von Natriumsutfet und Chlorateium beim Eindempfen Schwierigkeiten vermasche und Inkrusteienen bilde, welche die Reinhaltung der Appareite erschweren. Heute erwendet man siemlich allgemein Salzsäure, da man das Kochsalz deder zum Aussalzen benützen kann, während das Glanberselz sehwer

¹⁾ Suffans -Zing, 1901, 8 807

dagu su verwenden ist. Man kam ee swar auch sum Aussah nehmen, aber seine Wirkung ist in dieser Hinsicht bedeutend ; ringer als die des Kochselses. - Die anssalsende Wirkung des erstes soll nur 3/4 des letzieren beiragen. Auch hat sieh beim Aussah mit Glaubernals der Ubelstand hersungestellt, daß helle Salfon al dunkel goffebt haben, was wohl such auf das unvollständige A selsen surücksuführen ist. Wenn bei wiederholtem Gebrauch das S sich auf 25 bis 80°/o Natronsulfat augereichert hat, ist os rates dieses su beseitigen, da sonst das Aussahen ungenfigend wird u

suvial Salfe in die Unterlauge geht.

Ausgaführe wurde von Flemming die Osmoso in den gowöl-Hohen Osmosespparaten, wie sie in der Zuckerfahrikation übli aind. Anfänglich bemutate er als Diaphragma Pergament papier I Osmosekammern hatten eine Scheldswand aus solchem Papier A der einen Sette dieser Wand befand sich die eingedampfte Unterlauauf der andern Seite frieches Wasser. Die Salze aus der Unterlau diffundieren in das Wasser, während anderemeits Wasser in die ans der Unterlange entstehende reinere Glyserinlösung diffundit und diese verdünnt. Ween meh einmaliger Osmoslerung die erhalte Chyserinioung noch suviel Salse enthalt, so wird ale eingedam) und nonhmals gemosiari. Disse Operation muß so oft wiederhe werden, bis der erforderliche Grad der Beinholt erreicht ist. Solilie lich wurde die mehr oder weniger reine camesierte Glysorinkhau durch Eindampfen konsentriert und dann der Dostillation mit übe hitztem Wasserdampf unterworfen. War die Unterlange, die zur Ye arbeitung kam, stark alkalisch, so mußto ale vor der Osmosdorut mit Salvature oder einer andern Store neutralisiers werden. Da d Glyserin in moht unmerklicher Menge durch das Pergamentpapi diffundieri, so mußte das Osmosowaner bis zur starkon Salasbecht dung eingedampft und die so erhaltene Lauge wieder in den ()ennor apparat gegeben werden. Das Diffundieren des Glyserins und d. dadurch bedingte Eindampfen des Omnosewassers 1881 sich vormolde durch Verwendung von Guttaperchapapier an Stolle von Porg mentpepier Gutte perchapanter let für Glyserin volletändig undure dringitch, LES abor die Sales in erheblicher Menge durch, wonuglok die Osmoso languamer vor sich geht als beim Pergamentpapic Um das Rindampien des Omnosewassers su vermeiden, hat das Flemming vorgesogen, Guitaperohapapier als Diaphragma su b niitzen ').

Die dialysierte Glysminkeung war nach dem Bindampion st Destillation gesignet und lieferte nach Flemmings Angabe ein gut

Dynamitziyaccin.

Trois der sehr günstigen Kalkulation, die er seinerseit von seiner Verfahren gegeben hat, hat er die in größerem Umfange eingerichte Pabrikation schon nach wenigen Jahren wieder aufgegeben, einm wegen Rückgang des Glyserinpreises, vor allem aber, we

⁷ D.B.P Hr. 17847

der Gehalt der Unterlaugen an Glyzerin so außerordentlich verschieden ausfiel und manche davon so wenig enthialten, daß eine Gowinnung night lohnend war So fand er a B in 6 verschiedenen Unterlangen 7,80, 6,70, 5,50, 4,75, 2,85 and 0,92°/, Glyssein. Dieser verschiedene Gehalt erklärt sich leicht ans der Verschiedenheit des zur Verarbeitung kommenden Bohmaterials. Nun weiß is der Selfousioder, welche Fette er vorsrbeltet, und kann danach beurtellen, ob die sich ergebende Unterlange zur Givzeringewinnung brauchbar ist und, falls dies night der Fall ist, sie von der Verarbeitung ausschließen aber als Flemming seinerzeit Kontrakte absorblemen hatte, verfuhren die Lieferanten violfach nicht in dieser Wolse, sondorn lieferton Unterlaugen, die zur Glyzeringewinnung ginglich unbrauchbar waren. — Unterlangen, die weniger als 3% Givern enthalten, olenen sich nicht mehr für des Osmosoverfahren.

Als Deite im Frühjehr 1882 Flemming in Kalk besuchte, hatte dieser noch viel Vertrauen zur Durchführung seines Verfah rens. Spätor sprach er sich sohr bitter aus über die Unreellität einsalner Seifenfabrikanten, die teilweise sogar Unterlaugen geliefert hatten, welche von der Verarbeitung von Festaduren herrührten

Auch in England wurde die Gewinnung von Glyserin aus der Unterlange durch Osmose patentiert, und swar durch F Versmanni), vielloicht durch die Flommingschen Patente voranlaßt. Er scheidet durch Rindampfon einen Teil der Sakse ab, leitet dann Kohlensture ain, um kanatisches und kohlensaures Natron in doppeltkuhlensaures Thorsuffihren, welches such ausscheides. Danach wird esmostert.

Richard Blum and (arl Francket) wollon das Glysorin aus den Unterhaugen dadurch gewinnen daß sie diese nach teilweber Klinkampfung mit Oxon oder oxonisierter Luft behandeln. Die Unterlaugen worden zunächst bis nut 83° Be eingedampft, dann mit Nuhwofeleture augosituert womanh Oxon oder casoniderte Luft ein geblasen wird. Hierauf wird bis auf 80° Be eingedampfa. Durch Osca sollan olnarsolts die Schwefelverbindungen oxydiert und vollkommon amechildisch gemacht, andererseits die schmierigen und schlammigen Fettatoffe in Oxyfettallure fibergeffihrt und als feste, loicht abacheidhere Massen orhalten worden — De nach Gorup Bosanez Olyserin in Gogenwart von Alkuli bei obiger Behandlung in Kohlensture, Amelsonsture and Propionesure übergeführt wird, ist das Verfahren jedenfalls nach verhergebender Analuerung durchführbar

O Lugo und H. Jackson wallen die Unterlange mit Hilfo des elektrischen Stromes reinigen. Die Unterlange wird in den Anodonraum cines durch Diaphragma getellten Elektrolysierungsgoffsfor gebracht, domen Kathodonraum mit Wasser beschickt wird. Die Anode besteht aus Zink. Das durch anodische Auflösung des Zinks entstehende Zinkehlorid füllt die Selfen aus der Unterlange, withrend im Kathodenraum aus dem diffundierenden Sals Ahmatron

¹⁾ Hangl. P Mr 3188 von 1881, 7 D B. P Hr \$10045. Amerik, P Nr. 558970.

gebildet wird. Man erhält so gleichtedtig kaustische Sodalösung gereinigte Unterlauge. - Leider ist der Stromverbrauch g Mis Recht bemerkt H. Bons 1) Die Reinigung der Unterlange 1 einfacher und billiger durch direkton Zugats von Zink oder ei andern Metalleals bewirkt worden."

Kin weiteres, webl ebensowenig brauchbares elektrolytisches

fahren ist Herrier") potentiort worden.

Beinigung von Glysorin durch Elektro-Osmoso h. Verfahren besteht darin, das das zu reinigende Glyzerin swisc Diaphragmen der Einwirkung des elektrischen Stromes unterwo wird, wobel die Diaphragmen so gewählt sind, daß sie unter innegehaltenen Verhältnissen für Elysorin praktisch undurchis sind, withrend die im allgemeinen elektrisch aktiveren Verung

gungen das Diaphragma passieren können.

Zweckmäßig wird das Verfahren derset ausgeführt, daß : an der Kathode ein Diaphragma von nagativem oder indifferen Charakter, an der Anode ein Diaphragma von positivens Potes anwendes. Das negative Diaphragma last die basischen, organise und anorganischen Regte sowie einen Teil der fürbonden Bosts telle des Rohglyserins in den Kathodonrum, das positive i phragma die sauron Resto anorganischer und organischer Natuden Anodenmum wandern, während das Glyserin im Mitteln surfickgehalten wird. Gewisse Fremdanhstanson kolloideler Na z. B. Elweißkörper, die in kolleidaler Lösung verhanden sind deren kolleidale Lösung meist durch die Anwesenheit von gerin Mengen saurer bew basischer Bostandteile bewirkt wird, fallen welt de night abgewandert sind, im Mittelraum aus und kön and mechanischem Wege entfernt werden. Durch die troupe Wirkung des elektrischen Stromes worden auch diejenigen Vor reinigungen des Glysorins, wolche durch chemische Mittel nicht fornt worden können, also wahrscheinlich in maskierter Form o vielleicht als Adsorptionen vorliegen, freigemscht und im Mit raum sur Ausscheidung gebracht oder nach den Seltenrämmen ill gofuhrt.

Die nachstebenden Beispiele sollen zur Erläuterung des \ fahrens dionen

1. Rohglysoria, herrührend von der Twischellspalta wird, verdinnt mit Wasser, im Mittelraum einer dreiteill Zelle zwischen einem positiven Disphragma, z. B. tierische H. Leder u dgl., und einem negativen, s. B. Zellulose, Hanfgewebe u c der Hinwirkung des elektrischen Stromes in der Warme unberwer In den beiden Seltemriumen befindet sieh die Elektrode und war-Wasser, welches withrend des Prosomes unter Umständen ornot wird. Nach Schließung des elektrischen Stromes beginnt die Abwander:

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Chemie und Technol. der Öle und Fetie, Bd. 3, H. 71 9) Francis. P Nr 990581 9) Bainigung von Glyssein und Ehnlichen Stoffen. (D. B. P 854925 18, I, 1919 der Bickiro-Osmose A.-G. in Berlin.)

or Vorunreinigungen des Rohglysorins nach den Seitenräumen. Die arbstoffe wandern sum größten Tell in den Kathodenraum. Alsald beginnt sich bei vielen Glysorinen auch ein Niederschlag im litteiranm absonetzen. Die zu orzielende Reinigung ist sehr erhebch. Das Glysorin ist farbles und praktisch aschofrei.

Die Analyse eines Rohglysarins vor und nach der elektrosmotischen Reinigung orgab z. B folgenden Resultat

Gesamirficiotand Organizako Substans Asche

rspringlishes Bohglyzorin $0.285^{\circ}/_{0}$ $0.142^{\circ}/_{0}$ $0.098^{\circ}/_{0}$ loktroosmotisch gereinigt $0.014^{\circ}/_{0}$ $0.018^{\circ}/_{0}$ $0.001^{\circ}/_{0}$

Im Mittel aus zahlreichen Versuchen ergub sich, daß 87°/_e der rganischen Veruureinigungen und 98°/_e der Aschebestandtelle entrut werden, so daß das elektroesmetisch gereinigte Rohglyserin me welteren Reinigungsprozeit, z. B. für die Versurbeitung zu Dynaltglyserin, Verwendung finden kann.

2 Autoklaven-Glysorinwasser wird in der oben beschriemen Weise der elektroosmotischen Reinigung unterwerfen. Die nalyse des nur noch schwach gelb gefärbten, gereinigten Glyserin usens gegenüber dem nicht gereinigten lieferte folgenden Ergebnis

General richard Organisols Substans Asobe

repringilehes Glyserinwasser $1.310^{\circ}/_{\circ}$ $0.050^{\circ}/_{\circ}$ $0.360^{\circ}/_{\circ}$ ektroosmetisch gerolugt $0.081^{\circ}/_{\circ}$ $0.071^{\circ}/_{\circ}$ 0.010°

8 Das verdünnte Unterhaugen Rohglyzerin wird dem oben zuhrlebenen Reinigungsverfahren ausgesotzt. Die Analyse des sehwach ib zu farbiene elektrassunotisch geränigten Olyserins gegenüber dem unkelbrum gefärbten Rohglyzerin derselben Konzentration orgab

Geramirfichetanii Organische Ruistana Arche

reprüngliches Rolighyseria 2.350° $1,260^{\circ}$ $1,000^{\circ}$ oktrocemotisch gereinigt 0.120° 0.110° 0.110°

Vor der elektroomnotischen Reinigung des Reinigung kann de Verreinigung in bekannter Weise, z. B mit Bariumkarbenat und hwefebäure oder Ozalainre unw, vergenommen werden. Diese enderhe Reinigung kann mit der elektroomnetischen Reinigung in r Weise verbunden werden, daß in den Mittelraum des Dreiselen prestes die networdigen Agentien eingebracht werden. Es findet an gleichseitig mit der elektroomnetischen die ahemische Beinigung itt. Es hat sich ferner gezeigt, daß ein Zusatz von kolleidalen er adsorptionsfähigen Stoffen zu dem zu reinigenden Beinigung r oder während der Elektroomnese die gimstige Wirkung hat, die atfernung der Furbetoffe zu erleichtern und die Hiektroomnese zu schlennigen.

Als solche kelleidele baw adsorptionsfähige Stoffe kommen z.B. shle, Turkehle, Aluminiumoxyd, Kaelin, Ten und dergleichen Embungsmittel in Betracht.

Das Verfahren nach der Hefindung läßt sich außer bei Glys auch bei ähnlichen Stoffen, wie s. B Alkohol, Glykol und ähnli Alkoholen, mit Vorteil verwenden.

Die Patent-Ausprüche lauten. 1 Verlahren zur Reinig von Hyserin und Ihnlichen Stoffen, dadurch gekennseichnet, die su reinigenden Stoffe in witsteriger Lösung swischen Diaphras der Wirkung des elektrischen Stromes, gegebonenfalls in der Wi unterworfen werden. 2. Verfahren nach Anspruch 1. dadurch kennselchnet, daß man die Beinigung der fraglichen Stoffe im Kathe oder Anodenraum einer durch Diaphragma in Kathoden- und Anc raum getrennten Zelle vornimmt. B Vorfahren nach Anspruc dadurch gekennseichnet, daß die zu reinigenden Stoffe in e durch Disphragmen von den Blektroden getrennten Zwienlich. und die Elektroden in den Settenräumen untergebracht sind. 4 fahren nach Assprüchen 1 bis 8, dadurch gekennseichnet, das beiden Diaphragmen von elektronogativem oder elektroposit Potential and 5. Verfahren nach Americahen 1 bis 4. dadure kemmelchnet, daß des den Anodenraum abtronnende Diaphr elektronegativen oder indifferenten Charakter hat. 6 Vorfahren Ansprüchen 1 bis 5, dadurch gekennselchnet, daß die elektroposi und elektronegativen Disphragmen aus organischem Stoff bost 7 Verfahren nach Anspetichen 1 bis 6, dadurch gekommele dell vor oder während der Blektroommose dem zu reinigenden bekannte chemische Beinigungsmittel augeneust werden. 8. Vorf nach Ansprüchen i ble 7, dadurch gekennseichnet, daß vor oder wäl der Blektroomose Zualtze von kolloidalen oder adsorptioneffi Stoffen den zu reinigenden Stoffen im Mittelraum zugesotzt we

Wir wiesen nicht, ob das Verfahren auch im großen is Anwendung gefunden hat, und vermuten, daß es für die Rein von Unterlaugen nicht in Frage kommt, da es nicht billig ist.

Ob sich das Verfahren für die Beinigung von Rehadyseinführen wird, hängs von der Größe der Glysorinverluste at bei derartigen Veredlungsmethoden unvermeidlich sind.

Wenn wir um nunmehr der sweiten Gruppe der Reinigung verfahren der Unterlange suwenden, der Reinigung durch I so seigt sehen die nicht geringe Ansahl von Patenten, die für Reinigungsverfahren erwerben wurden, daß es seine Schatten hat. Besondens wird da bervorgehoben das überson lästige Schätenheit. Besondens wird da bervorgehoben das überson lästige Schätenheit entskalkte Unterlangen geben bei der Konsont Anlaß zur Inkrustation, welche Inkrustation die Ursachschäumens solcher vorgereinigter Lange ist. Das erste Paten suf Reinigung der Unterlange durch Kalk erteilt wurde, datior November 1888 und ist an Matthew Highley¹) gegeben. Nas Patentschrift können aber statt Aiskalk auch Baryt, Tonerde, odt

[&]quot;) Amerik. P Hr 302010 vom 18 November 1888.

andere Erde oder Metalloxyde oder Hydrate verwendet werden, die sich mit den in den Unterlangen enthaltenen Seifen und Festimassen verbindon. Gewöhnlich gonilgt ein halbes Pfund Kalk auf 100 Gallonen Lange. In welcher Form der Kalk der Unterlange sugesetzt wird. ist in der Patentschrift nicht angegeben, mutmaßlich als Kalkmilch, Die mit Kalk behandelte Lauge wird durch eine Filterpresse filtriert, um sie von eiweißertigen Stoffen, Fettigkuren usw zu kliken. Um die Seife, die Fettelluren und die Eiweißstoffe vollständig abspscholden, wird die klare Lauge dann nochmals mit einem andern der oben genannten Chemikalien in gleicher Weise behandelt und danach wieder, wie verhez, flitziert. Die von der Filterpresse ablaufondo Lauge wird dann auf din spos. Gewicht von 1,150 bis 1,170 chandampft. Nachher wird sie mit Schwefelsture oder einer andern Saure im Verhaltnis i bis 11/2 /2 au der ursprünglich in Arbeit genommenen Lange angestuert. Hieraal wird wieder filtriert, um den durch den Sauresmean bewirkten Niederschlag zu beseitigen. Der filtriorton Laure wird kanstische Soda oder om anderes Alkali in solohom Vorhältmis sugosetst, daß die Flüssigkolt schwach sikalisch reactiont. Schließlich wird die Lauge konzentriert, bis sie einen Hodopunkt von 153° C erreicht hat, um den Wassergehalt zu verringern, der die Salse am Ausscheiden hindert. - Die erhaltene Laure ist dann für die Destillation goeignet.

Spatter haben sich Jos. Glatz und O Lugo ein Verfahren patentieron lamon, wonach sie die Unterlange mit dem Oxyd eines Erdalkali in hinreichonder Monge behandeln, um die freien Fett-Auren zu binden, unter gleichseltigem Rühren und Erbitsen. Die abgrechiedenen Verunreinigungen werden durch Filtration entferna

Ka cribrigt mech die Begrochung der dritten Gruppe der

Reinigungsvorfahren

Bossor als Kalk wirkon Motalisaine klärend auf die Unter laugo, Rio fallon kolioidal golosto organische Verbindungen, wie Elweiß, worlurch solche Langen klarer und heller in der Farbe erhalten worden Von den Hetallanken werden Elsen und gans besonders Tonordesalzo nut Vorsug gowithit. Bei Bonutsung dieser Salzo wird die Alkalität zur Halfte mit Saksature genommen, man setzt von thnon an viol der Salalauge zu als noch Pallung eintritt, filters und vorfahrt mis dom Überschuß der sugesetzten Metallachte, bzw auch der Sode, wie oben beschrieben,

Zuwollon worden Unterlangen oberflächlich oder gar nicht vorgereinigt, mit Abdampf in offenen Behältern vorgedampft, diese erst bol 80 bis 40°/, Glysoringohait ausgiobig oiner Belnigung unterworfen.

Der erste, der als Fallungs- und Reinigungsmittel für Unterlangon Eleenvitriol und Tonordosulfat verwondet hat, scheint L. M. Brochon') gowesen su sein (1882). Ihm folgte Jesse P Battorshall (1888) and Jos. van Ruymbeko (1891). Bei

⁷ D B.P Nr 21586.

der großen Bedeutung, die der Name des letztoren für die wicklung der Givereinfahrikation hat, halten wir es für angel

and das ihm natemiterte Verfahren') näher einzugehon

Die Unterlange wird succes mit Siture behandelt, um si weise su neutralisiaren. Ruymbake ziaht sur Neutralisation saure vor und verwendet 25% der Saure, die erforderlich wit Unterlance volletändig an neutralizieren. Dieses Sturconantur durch Titration feetgestells. Mis diesen 25% der zur Noutrell erforderlichen Lange wird de innig vermischt. Dann wird soh soure Tonorde, how solverfolesures Hisen in Lösung in solohor l sugegeben, daß vollkommene Neutralisation erfolgt. Ein me Uherschuß schadet nichts, da er bei der weiteren Behandlan Lange beseities wird. Mit dieser Bahandlung durch die schwefels Salso soll errolcht werden, daß sich ein Niederschlag bildet, die Hars und Pettaioffen und unicelichen Bisen oder Tongreie bestaht, dem etwas Risen- oder Tonerdehydras und gewöhnlich R stoffe belgemengs sind. Alle diese Stoffe sind hinrelchond fost durch Elitrieren entfernt werden zu können. Das nächste ist i diesem Niederschlag von der Flüssigkeit abstrecheiden. Der N schlag ist, wie schon gesagt, hinreichend fest, um durch Filts beseitigt werden zu können. Wonn also ein geringer Ubors von schwefelsaurem Sals sugegeben war, so befindes er sich lou dem Niederschlag und wird mit diesem vollständig ontfornt. Filtras stells dann eine klare, gereinigte Glysarinlösung vor

Von der Filterpresse aus fließt die klare Lange in eine die in siniger Entfernung vom Boden eine Schlange für inder Dampf hat. Hier wird die Lange durch indirekten Dampf Sieden gebracht und so weit eingedampft, wie erforderlich set ale destillieren zu können. Das Sals scheidet zich aus und zich unterhalb der Schlange am Boden ab, während sich die Flüssigkeit oben befindet. Zurück bleibt dann am Boden des fäßes eine Salsmasse, die leicht zu entfernen ist. Von dem ih haftenden Glyssein wird sie befreit und ist dann hinreichend um wieder zum Aussalsen in der Selfenfahrikation benutat we

su können.

Statt des schwefelseuren Hisens und der schwefelseuren erde hat Buymbeke zum Reinigen der Unterlauge ein Risc zur Anwendung gebracht, das er "Persulfat" nennt, eine Bes nung, die sehr ungläcklich gewählt ist, da das Sals mit den sulfaten, den Salzen der Überschwefelsture, anscheinend nicht tun hat. Es stellt nach Bens ein granschwarzen Pulver dar soll durch Behandeln von Eisenvitriel mit konsentrierter Schwakure hergestellt werden. In besitzt die Higenschaft, alle in Unterlauge gelösten Seifen zu zerzeigen und sich mit den Fottaß zu unföstlichen Eisenseifen zu verbinden.

⁽Rycerino from soap makers weets Lyes.

W E. Garrigues') has sich sur Aufgabe gestellt, die flüchtigen ettaauren, die in der Unterlange enthalten sind, zu entfernen. Nach em gewöhnlichen Reinigungsverfahren werden sie nur tellweise besitigt, so daß sie sich noch im Dostillat finden. Man sollte anohmen, daß die sämiliehen flüchtigen Fettsäuren beseitigt werden. onn bei der ensten Behandlung der Laure mit Saure an stark ancollucat wird, defi die almetichen Fottelluren frei werden. Beim Andampton der Unterlauge würden sie sieh dann mit den Wasser-Empfon vorfflichtigen dem steht aber entgegen, daß die Untersage, wonn ale frete Pettelluren enthilt au Anfang stark schliumt nd der Schaum die Hüghtigen Fettelluren am Entweichen hindert. - Dieser Übelstand tritt nicht ein, wenn die Unterlange erst dann involchend angesiuert wird, nachdem ale tellweise eingedämnft und adurch viakosor geworden ist. - Forner wurde die Menge der en chandelnden Flüssigkeit so groß werden, daß sie sich schwer carbelten ließe. Wird die dünne Hümigkeit angestuert, so gehen to flüchtigen Fottesturen mit in das Filtrat über allgert man nst die konsentrierte Unterlauge an, so werden die Fetteluren röftentelle ausgeschieden und bei der sweiten Filtration entfernt.

Das Verfahren von Garrigues besteht darin, daß die Unteringe suarst mit Schwofoledure noutralisiert, die unjöelichen Fettaliuren ann durch Alaminium rullat suggefult and die Tenerdereifen abitriert werden. Hierarch wird die Fillmigkeit eingedampft wobei ch Mineralesizo shechelden, und sodann Barlumehlorid zugeshen worlurch Bariumoulfat und Bariumsolfen ontetchen. Joint ini gonfigend Schwefoldure suggestst, daniti de sich mit dem ößten Tell der mit den illightigen Fettaluren verbundenen Alkalien erbladet, wedurch diese in der teilweise konzentrierten Flündigkeit i zum Teil ungelöstem Austande frei gemacht werden. Man filtriert o mit dom alo unigobondon Barlumaulfat als, dampft die orbaltone lundgkeit, um sie vom Wasser und den übriggebliebenen bettturce zu bofroien, im Vakuum ab, seint Natriumkarbonat zu, und

as (llysoria ist sur Dostillation boroit.

Unterlangenverarheitung nach Otto Sacha") as in der Unterlange enthaltene freie Alkali durch Ausstechen mit ottedure boseltigt ist, wird de mit amenireler Sahadure angestuert, colurch in Losung befindliche Selfe sorlogt wird. Die frei werdende ottenuro wird durch oin Motalloxyd oder ein Erdalkailoxyd in no unlö-liche Verbindung übergeführt. Zur bewern Durchmischung or Masso bedient man sich eines Luftkompressors, mit dem man Ahrend einer haiben Stunde durch die offenen Schlangen Luft nicitet, wedurch neben einer gründlichen mechanischen Durch boltung der Masse such eine exydierende Wirkung orsiels wird, la sohr sweekmäßig has es sich erwissen, eine unicaliahe Risenseife example on, and man bedient sich blessu des billigen Abfallproduktes, m Bisonoxydhydrats. Am besten boreitet man eine Bisonohlorid-

[&]quot;) Selfma-Skg. 1907, S. 601, 649 und 665. ⁴) Amorik. P Nr 774179, Dalta Vallue - filesta

lösung, die man in einer der freien Fettalure enterprechenden Mer susmeriern hat. An Saladure werden auf 1 Tonne Unterlauge i geführ 10 bis 20 kg gebraucht. Der Verbrauch an Eisenexychyd beiträgt auf die Tonne Unterlauge i, his 1 kg. Durch eine klei Filtration übersengt man sich, ob das Filtrat wasserklar abläuft u oh es nach erfolgter Abkühlung und weiterem Zusatz von Saladus auch hell und klar bleibt. Ist eine Trübung verhanden, so war e sugegebene Saladure- und Eisenmenge nicht genügend, en hat e nachträglicher Zusatz stattsufinden.

Den beim Zusatz von Sahmlure aus den Alkalismifiden f. werdenden Schwefelwassesstoff bindet man im Augenhilek des En stehens an gelöstes Messiloxyd. Natronhydrat und Natronkarbon werden bei der Ansluerung in Natriumehlerid unter Freiwerden d

Kohlensture übergeführt.

Die Abscheidung der schleimigen organischen Stoffe vollsicht al sehr gut. Das unlöstiche fettesure Risen schwimmt mit anderen at gefällten organischen Verunzsinigungen obenseit und wird abgehobe Hierauf wird die Flüssigkeit in einer Fliterpresse durch Leinwar filtriert. Das Flitzes soll höchstens schwach gelblich gefärbt soln.

Nach dieser ersten Hamptreinigung wird die Filmsigkeit durt vorsichtiges Zusetzen von Natronlange neutralisiert. Auch hierb bedient man sich zur bessern Durchmischung des Rinblasous vor Luft mittels eines Kompressors. War bei der erwon Behandlur zuviel Risenchlorid angewundet, was leicht an der Fürbung des Filtrasse erkennen ist, so wird das Risen jetzt wieder ausgefällt, und ma erhält nach der Filtration durch Leinwand in der zweiten Prome ei Filtrat, das zur weitern Verarbeitung im Vakunmapperat geolgnet is

Verbeek!) gibs in der Seifensieder Zeitung eine Unterlaugen

Reinigung nach Armand Gerber wieder

Die Unterlange wird nahem neutralisiers und swar mit Selzellure Dann wird 50 pros. Lösung von Risenoblorid (FeCl., 6 H.O.) be Siedahitte solange suggestick, bis in einer in einem Beagtersyllinde filtrierten klaren Probe nach dem Aufkochen und auf Zuseis von einigen Tropfen einer klaren Risenobloridiörung, auch nach einigen Stehen, kein Mederschlag mahr entsicht, die Probe also vollkommer klar bleibt.

Bei dem Verfahren ist es unbedingt erforderlich, die mit Klasm chlorid behandelte Lange durch hölterne Filterpressen zu filtrieren da Gußeisen von der in der Lange vorhandenen freien Salzsturviel stärker als von verdünnter Schwefelsture angegriffen wird.

Der erste Filterschlamm ist hier stets sohwarsbraun gefärbt weil die Bismseife eine dunkle Farbe hat, während die Tonerdoschlaweiß ist. Auch das erste Filtrat ist infolge eines Überschusses ar Risenschlorid dunkler gefärbt. Bine bedeutende Aufhellung der Lange erfolgt erst später bei Behandlung mit Natronlange, da dann das Risen gefällt wird.

¹⁾ Belfansiecher-Etg. 1991, B. 900.

Der aweite Filterschlamm hat meist eine sohmutsig-dunkelgrüne arbe, die aber an der Luft rasch in braunrot umschlägt, genau so is Ferrohydroxyd, walches durch Oxydation in Fardhydroxyd übertht. Die schmutzig-dunkolgrune Farbe des Filterschlammes erscheint unomitich bei Langon, die von der Verarbeitung schlechter Fette wrühren.

Rin Nachtoll des Risenchloride ist, daß die Apparaturen aus isen und Biel von den Langen, besonders den heißen, stark angriffen werden und daß das Risenehlerid erheblich teurer als Tondosulfat let Gebrancht wird von beiden Chemikalien ungefähr die siche Mengo.

De des sweite Filtret mit Selecture auch neutralisiert wird, so shalt das beim Rindampfen der Lange ausgeschiedene Sals kein atriumsulfat, voransposetat, daß die Unterlange von vernherein ifatirel war He ist dieses oin Vorsug des Elsenchlorids, da Kochis sich in größeren Kristellen ausscholdet als Geworbesals und th doshalb anch leighter contribugieren und entglyserinieren Mat.

Hier more noch din Vorfahren Plats finden, das von Verbeck1) 1 Laboratorium anascarbeitet, abor noch nicht im Großbetrich ausführt wurde. Die Reinigung soll denach vorsüglich, das Verfahren lbst aber tever sein, und swar in begug auf die Apparatur und die rfenden Betriebskosten, da die Lauge öfter mit Chemikalien beadolt wird und infolgedesson dreimal filtriert worden muß Des-Ib eignet es sich für sohr unreine Laugen, aber nur dann wenn

nicht zu glyzorinarm zind

Die Unterlauge wird hell mit überschüssiger Sehwefelsäure hundelt und awar derart, das night nur Bods und Atanatron utralbiert sondern auch die in der Lauge verhandenen Natronden vollständig in froie Fottsturen und Bullate zorlegt werden u man daran erkennen kann, daß eine filtrierte Probe beim Auf elien mit einigen Tropfen veriffanter Schwefelsäure sich nicht mehr Vor der Sauerung wird natürlich auch hier die Selfen und ohhor die Feitelluredecke tunlichet abgenommen. Die jetzt stark sauer iglerende Lauge wird nit überschüssiger Kalkmileh gekocht, winroh ein Teil der freien Fottelluren in l'orm von Kalkweifen und 3 Klaenvorbindungen gefällt werden. Glokshadtig geht dam Gipa Library, and awar mahr, als chrom gestittigton Gipswassor entricht, de Cips in Chysorin ciwas lockchor let als in Wasser Je chdom der Niederschlag schleimig oder nichtschleimig ist, wird s kalk-alkalische Lauge unter eigenem Gefälle oder mittels Pumpenuck durch elserne Filterpressen filtriert (Filtest I). Dieses Filtrat rd siedend heiß und genau wie bei dem gewöhnlichen Tonerderulfatrishren mit Schwefelskure nahesu noutralisiert und dann mit orschündiger Tonerdesulfationung behandelt, wedurch der größte di der noch nicht beseitigten Fettakuren als Tenerdeseifen gefällt rd. Jetat wird die Laugo mit Pumpendruck durch hölserne Filter-

Bottomiector-Zing, 1921, B 908,

presson filtriert, de sie sener let (Filtres II). Man kann auch obset Filterpresson anwenden, was diesen wohl schedet, doch die Rei gung selbes nicht beeintrüchtigt, dabei geraten aber wieder Rise salse in die Lange. Das Tonerde-Filtrat II wird nun siedonel hu mit Sodaloung verseint, his bei einer filtrierten Probe nach de Aufkoehen und auf Zusats von einigen Tropfon einer klaren für läsung, such nach einigem Steben, weder ein Niederschlag no eine Trübung entsteht, die Probe also vollkommen klar bleil Hierdurch worden die überschünige Tonerdo, die eventuell ve handenen Eisenverbindungen und auch der Gips gefällt, letztere weil er in Kabiumkarbones verwandels wird. Nunmohr wird d wieder alkalisch reagierende Lange unter eigenom Gefülle durch ciscence Filterpresson filtriers (Filtres III). Dies Filtres wird w Beseitigung der überschündigen Sode heiß mit Schwefelsäure od Salzature angestuera, dann mit Natronlange bis sur Alkalinisht ve 0.01 % NaOH vometat.

Der Kalk wird am besten als Kalkmilch von 18° Bé verwende da sich diese noch leicht, eine höhergradige Kalkmilch jedoch nich

mehr spindeln last.

Es ist nicht ratesm, die Soda in fester Form sususotzen ma verwendet vielmehr siets Sodalösungen, und swar im Sommer ein 18 proz., im Frühjahr und Herbet eine 14 proz. und im Winter ein 9 proz., und isoliert sorgfältig außerdem den Sodalschälter sowi die Rohrieitung von diesem Behälter nach dem Präparungefäl Dann ist es zo gut wie ausgeschlossen, daß Soda aus den Lösunge anskristallisiert, was bei stärkeren Lösungen, als den oben gennunter und bei einer nicht isolierten Apparatur leicht einereten kann und dann zu sehr untiebesmen Verstopfungen der Bohrieitung führt.

Technische Durchführung einer Vorreinigung

Von einem Bottlich oder auch verbleiten Risenbehälter wird die Unterlauge aufgenommen. Gefüllt wird bis zu 75°/, des Raum lahaltes, der übrige Raum bleibt als Schaumsone verhehalten Durch eine im Bottich befindliche geschlossene Spirstschlange streicht Dampf, his die Lauge auf fast Kochhitze gekommen ist. Nun 1881 man auch Drunkhuft durch eine Kochschlange, die auf dem Boden des Langenbehälters gelagert ist, streichen, soist von der armen armen Salsaaure eine bestimmte Menge partionwoise su, die binreloht, die Alkalität sowet zu zorstören, daß rund 1/4 / nut Soda gerechnet in der Unterlange erhalten bielben. Die Sauro muß all mählich zugenetzt werden, da der Austrieb der entwelchenden Kohlensilure bei so hoher Temperatur stillmisch geschieht. In einem Holzgefilde von 5-600 i lões man schwefelsaure Tonordo. Diese Lösung kann recht konzentriert sein. Von ihr sotes man wieder partienweise soviel dem noch mit Prefilmfi bewegten Inhalte des Pallungsbottlobes su, als noch Pallung damit eintrits. Ist dies erreicht, so wird gesiltert, doch ist es gut, Luft weiter durch die su

lternde Unterlange siehen zu lassen, um ein Absitzen vom Tonerdelederschlage im Fallungsgefäße zu vermelden. Empfehlenswert im i, die Filterprome für diesen Fall statt aus Eisen von Hols su

thien, de doch das Filtras sener reagiert.

In einem Holzbottiche, einem zweiten Behälter, wird obigem litrate mit starker Sodalösung bei Kochhitze der Tonerdeübershuß genommen. Die Durchmischung besorgt wiederum Druckluft, eshalb noben der grechlossonen Dampfschlange auch eine offene blange in den Bottleh für Sodafällung verlegt warden muß Hieranf ird durch oine sweite Filterpresso gellitors diese kann aus Risen estaban, da jetze das Filtrat alkalisch ist. Die Lauge ist jeist oft uber als nach der Tonardefällung, doch schwindet dieses stärkere olb nach der non folgenden Neutralization mit Salasiure. Die nterlange let so rolf für die Verdampfung auf Bohglyserin,

Die Filtrationen gehon entweder unter Eigendruck der Unter-

uge oder mittels einer Druckpumpe vor sich.

Die so beschriebene Arbeitsweise für Unterlaugenreinigung ist untenstehander schematischer Skisse (Abb. 19) verbildlicht.

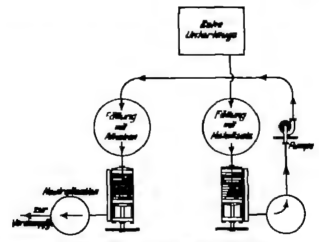


Abb. 20 Scheme other Unterlangenreinigung.

Wahrond der Aufarbeitung des Garungsglysseine hat man gute Errungen mit einer Saurekochung der glysorinhaltigen Schlempen macht. Diese ließe sich natürlich auch für Unterlange in An ndung bringen, doch vertouert sie das su erwartende Rohmarin bodentand.

Zuwellen wird die Alkalität der Salalangen mit Säuren nicht gegriffon, sie wird unter Aufwand größerer Mengen schwafelseurer norde genommen, bis, wie oben beschrieben, keine Fillung mehr britt. Darm muß aber an Stelle der Luftrührung ein mechani hes Bührwerk in den Fillungsbottich montiert werden, de die Laft zu sehr Schaum schlägt. Das Filtzat wird, ontsprochend d größeren Niederschlagsmenge, auch sichtlich heller

Wie welt die Alkulität der Unterlange genommen worden so

macht man am besten von einigen Vorvenmehen abhängig.

Die Behandlung von Sahlangen mit Eisenehlorid geht ansk der Tonerdetzliung vor sich. Die Eisenseifen hindern die Miterun etwas mahr als Tonerdeseifen, auch dann, wonn Risenhydret sugege ist. Auch ist die Haltbarkeit der Filtersücher mehr gefährdet a bei Tonerdeniedenschlägen.

Die Bückstände in der Eliterpresse werden, kurz gewawhe

und mit Dampf gut entwissert, aus der Presso entfurnt.

Die Waschwässer, am an Glysorin, wirden die Verdampfun nicht lohnen. Sie werden selbst wieder als Waschwässer zu glyzorit reicheren Stoffen genommen, so von den Tonordosoifen zum Auswachen der entierten Unterlangen-Barrela, vom Tonordobydrat zur Ansüßen des Zentrifugensalzes. Die Metallsoifenrückstände lauses sich wiederum in der Papierindustrie verwenden. Mit dem Tonordosohydrat aus der Sodafällung läßt sich schwofolssure Tonordoparen, indem es zur Seifenfällung ein bis zweimal mit verwende wird. Der Salalaugenteer, der sich ergibt, wenn man Unterlauger mit einem Überschuß von Säuren behandelt, kann nach gründlichen Auswachen destilliert werden, wobei sich Gondron und Fetteiluredestillate in branchbarer Güte ergoben.

Die aufgewendeten Chemikalien seien obenfalls alle frei von Arsen. Mit Eisensalzen vorgereinigte oder versetzte Unterlaugen enthalten weniger Arsen als mit Tonerde gereinigte. Es complichit zich daher auch, zur Tonerdefällung etwas Eisenchlorid mit zu vor-

wenden.

Der Chemikalienverbrauch ist naturgemäß in der allenge sehr schwankend. Von der Tattsche ansgehend, daß die Größe der Niederschlagsmenge ein Maß für die Reinheit und der damit im Zusammenhange stehenden Aufhellung der gereinigten Unterlange ist, ist es gut, mit den angewendeten Metallenken nicht zu sparen. Der Sämeverbrauch und die Sodamenge sind ja nicht zu sparen. Der Sämeverbrauch und die Sodamenge sind ja nicht ein weniger von diesen abhängig und begrenzt. Sollte eine Unterlange mahr als im Durchschnitte alkalisch, also schlocht nusgestrechen sein, dann wird, diesem Umstande entsprechend, der Verbrauch an Mineralature gams bedeutsnit steigen.

Man kann auf 10000 kg Unterlange im Mittel rechnon

160 kg Sohwefelsture odor

180 . Salmaure,

90 - schwefelseure Tonordo und

25 . Soda.

 b) Die Verdampfung der vergereinigten Unterlange auf Rehglynarin und Gewerbennin (Kochenia).

Bei Glysorinwasser ist die Verdampfung ohne Vakuum durchführber, bei Seklange praktisch nicht. Die Unterlange has ein aumgewicht von 1,14 bei 15°C, ist demnsch eine siemlich starke bung von Kochsels, mit demen Aumoheldung während der Konntration der Lango gerechnet werden muß. Die Vakuumverdampf-parate, wie diese für Glyserinwämer Verwendung finden, eignen eh daher nicht ohne weiteres für die Sakslaugenverdampfung, wohl zur umgekehrt ein jeder Sakslaugenverdampfor ist für die Glyserin-amerohaliekung seiert verwendbar

Von der guten chemischen Beinigung der Unterlange hängt der atte Verlauf der Verdampfung ab. Je unreiner die Unterlange ist, n so mehr schäumt sie und führt unvermeldlich das Übersteigen

r Flündigkeit horbei Ist die Behandlung gegen so erfolgt, wie es nach vorsusgeganger Analyse im Laboratorium für die Klärung r Lange und die Beseitigung der Fremd offe sich als notwendig geseigt hat, so stellen sh bei der Verdampfung keinerlei Schwierig iten ein, da die zu verdampfende Flüssigit vorwiegend nur noch Glyserin und Salse thält.

Die Unterlaugen Vordampfapparate stehen aus dem Verdampfkörper und einer lafangverrichtung, auch Salanussche oder zu Salanussche genannt (Abb. 50). Diese lat dem Boden des Verdampfkörpers durch ien Schleber und der Boden der Nutsche zu eine Rehrverbindung mit dem Vammraume des Verdampfers verbunden.

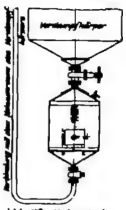


Abb. 80 Hahmutsche.

Diese Vorrichtung, so geschaltet mit dem Verkocher wie in iger Abbildung dangestellt int, gostattot, das ausgeschledene Koch z während des Bustlebes aus dem Verdampfraume ohne Untershung der Konzentration zu entformen, abzunutschen und die ittorlauge in den Verdampfer zurückzuleiten. Statt des Schiebers wondet man auch einen kogel, der mittels einer Übersetzung d obies Handrades gogon einen Sitz gedrückt wird, welcher in or Nut, wonig horvorstohend, classi Gammleing (Dichtang) trigt. I sunchmonder Konsontration suboldet sich Kochenk am der torlange and und sitet, de specificoh schwerer, am Boden des relampfore ab. Durch die Verbindung des Bodentolles mit dem inflangor rutscht on welter und gelangt in diesen, sammelt sich rt, durch ein Sieb surtickgehalten, bis sum Schanglase desselben Jetzt wird der Schieber geschlomen, der Bodenhahn und Luftin gedifnet und durch den Bodenhahn der Nutsche sieht nun os Fitierige nach dem Vordampfapparato surdak. Nach dem okonnutzehen wird der Bedenhahn des Salzsackes geschlossen d das trooken genutschte Sals durch die Salstängertüre entfernt. diesem Zustande kann das Sals, je nach der vorgeschrittenen nsontration der Unterlange, bis en 6%. Glyserin enthalten. Um ses Glysarin su gewinnen, dem Salse entstehen su können, pflegt

man es Zentrifugen zu übergeben. Dazu eignen sich am b solche mit Unterentieurung. Mit vorgereinigter Unterlauge oder Unterlaugenwaschwässern angemalsche, kommt das Sals auf Zentrifuge, wird dort trocken geschleudert und nachher mit D gedeckt. Oder das Sals kommt von der Nutscho unmittelber in Schleuder und wird dort mit vorgereinigter Unterlauge und nac mit Dampf gedeckt. In beiden Fällen erzielt man Kochsals 0,1 bis 0,2°/a Glyserin. Das erhaltene Gewerbesals füllt in i Menge von 12 his 16°/a auf Unterlauge gerechnet an, ist melet

oder sohwach galb und kann fort wieder der Selfonersons

sugoführt worden.

Die Verdampfung der Urlauge kann zu Beginn mit dampt, muß aber später Friechdampf geschehen und w bis zu einer Dichte von AA^o fortgesetzt, ohne durch die Efarnung des Kochsalzes unbrochen werden zu mitseen, nannte Dichte ist erreicht, soldes Behglyzerin im Vaknum Temperatur von 125° C aunommen hat.

Die fertig gedämpfte Untituge, das Unterlaugen Roglyserin, ist von kirschrei Barbe, dieklüssig, bestet no schwebende Saktelichen, vodenen man heiß flitziert. De Glyseringshalt ist rund 80, dasche 8 bis 10 und der organische Antell 8 his 4°/c. Nac dem Brkalten scheidet sich barkristelliziert noch Kochenk an weswegen Unterlangen Behegtyst rine oret über ein Buhogefäß an Destillation baw zum Versand kommen

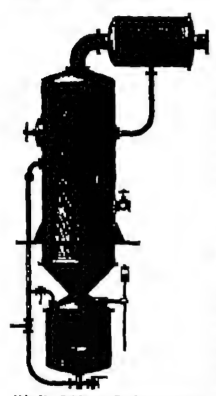


Abb. \$1 Sainlaugen-Verdamptapparab.

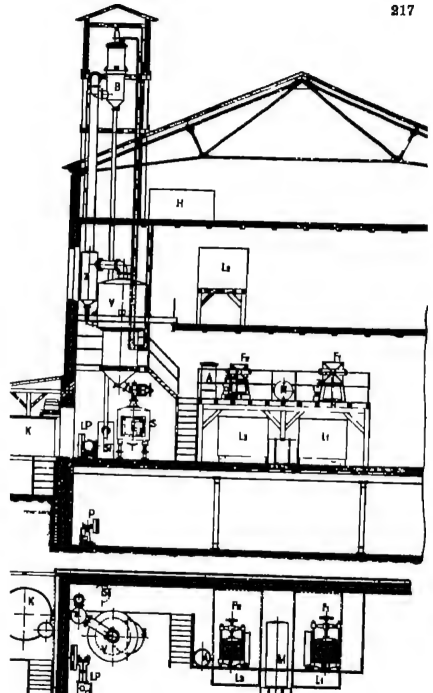
Dämpfor mit Nutsche und Vorlage, eine Salslaugenvor dampfung, wie zie G. H. Boat & Co., Dreadon, liefert, ist an Abh. 31 zu erschen. Als Hotzsystom können Spirolschlangen oder auch Siederohre gedacht zein.

Rine Unterlangenvorreinigung mit Verdampfung vor.

Paul Zwicker & Co. in Bornburg (Smale) soigs Abb. 82.

Diese besteht aus dem Kochbotsteh K der Eliterpressen pumpe P, der Eliterpresse F, für die erste Eliterung, dem Beservoir L, für das erste Filtert, dem Zwiechenbehälter L, der Filter-





Presse F. für die sweite Filierung, dem Beservoir I., für das sweiteringen dem Vakuum Verdampfapparat V mit Zwischenkendomenten dem Saksfänger S mit geschlossener Nutsche, der Luftquumpe I. dem Heißwassermontejus A sur Aussißung der Filterpreikunde dem Vakuummontejus M sum Absaugen des fortigen Unterlaugt Rohglyserins und dem Verratsbehälter für Rohglyserin, wenn dien nicht unmittelbar in Filmer abgelassen wird. Bei der Aulage n Trockenluftbetrieb kommt noch himst das baromotrischen Hysten bestehend aus dem Barometerkondensator B und dem Handgefüß I.

Abb. 33. Schneibstrknistions-Verdampfer von G Sauerbrey, Masshinenbbrik A.-G., Staffert.

dampfor mit großer (in schwindigkeit in den Verdampfkörper ein. In diesem Raume gibt die Unterlange ihre überschüssige Wärme unter Dampfbiktung al und tritt etwas tiefer aus dem Verdampfor wieder in den Holzkörper über, wobei des bei der Unterlangenverdampfung zur Ausscheidung gekommene Sals durch das Bodenventil des Vordampfors in die Nutsche fülls.

Wird nun der Brüden sur Helsung einer sweiten Garnitur Verdampfer in Verwendung gebracht, so ist der Ausnützung des Dampfes auch weitgeband Roohnung getragen. Für Unterlaugen-

vorbor zu cettliften in deshalb elnem hou stehenden Kühlwissen behälter II zu ceitne men

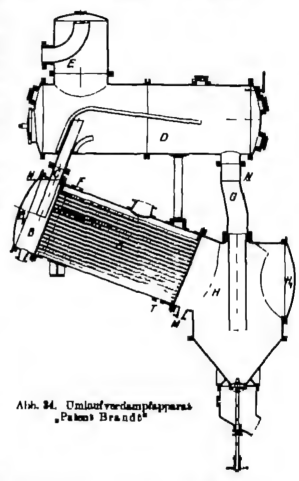
Schnollzirkulation Vordampforder Firm G. Sanorbray schinonfahrik Akt Qomin Hanbfurt De Appearat, in Abb & włodorgogolam, brotel ann dhom Holakörja A, dom Verdampfer und olnog Kalanutsche ' Infolge seduer Amore nung unter Flüssigkeits druck flicket im Hely körper kolne Verdamp fung statt. Die Unter lauge wird dors crhitz und teitt infolge de Auftriobou der heillen Unterlauge lolohioren unterettiest durch die Dampfuntwickolung in Verbindungardir von Holskörper zum Ver rdampfung bowithren sich diese Apparate gut, obwohl die letzie Phase t Verdampfung gegen Rohglyzerinstäcke zu insoforn schleppend nt, als der Wassergehalt des Unterlangen-Robglyserins nurmehr va 8 bis 8%, lat, die Zirkulation wird träger und dadurch rückt Inkrusiation der Heisrohre in den Bereich der Möglichkeit.

Dor Umlant-Vermplapparat Pait Brandt" ink & Sohmits in in Poll Lineals cincon merrih renkemel. um. sohon der Name des rdampfent sagt, den ilani der su vernpfenden Flüssigkeit öhen su können.

Dor Apparet Abb 84 toht aus dem untesohring llegendon skurper A und dem ron wagrecht Hereu-

Brüden - Absobel uzukörner D Vorn Liberten sind an dem skörner Flündigkeite more B and H an wat, wolcho mit Dek $1 B_1$ and H_1 ver lower alad

Die vordere Kam stoht durch don ualen, abor über die so Broite dor Kam gohonden Stutten lie hinters Kammer ah dan Vorbindungs-G mit dom Obaror D in Verbladane * der Dampbrufühmetataco für die



dammer and T der Kondenswager Ausgang. Der Oberhörper i den Dom R mit dem Brodensverangestutzen. Die zu vorplende Flüssigkeit wird durch den Stutten H in den Apparat eleitet, die Entleerung erfolgt durch den Konus.

Bol dieser Sonderkonstruktion für Unterlangenverdamp g ist die hintere Filmigkeitskammer zu einem Salzabscheider stert, der mit dem Ahlastventil verschlomen ist. Das Bücklauf G ist ein Stück in den Salvabscheider hinem verlängert. Alles

in der Saklange sohwebende Salz wird somit in den unteren Tr des Abscheiders geführt, und de dies die einzige Stelle im Appears ist, in welchem die Flüssigkeit sich in verhältnismäßiger Ruhe is findet, so sinken diese Telle vermöge ihrer größeren Nehwere ust unten und sammein sich in dem Konus, aus welchem sie von Ze su Zeit durch das Ventil abgelassen werden können.

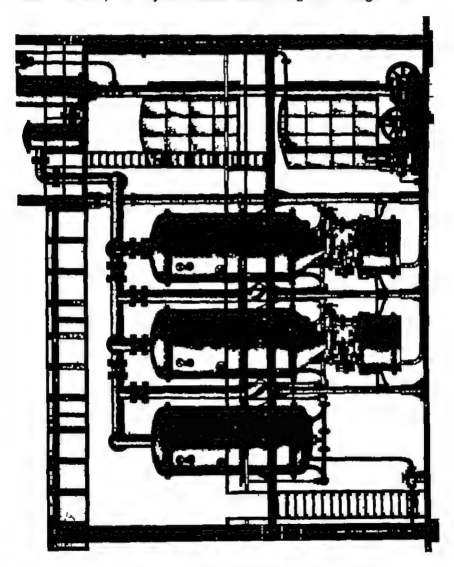
Für die Verdampfung wird nur so viel Unierlauge in den Appara eingerogen, daß die Hebrohre gerade davon bodookt aind aben ut getting bis and Linie N-N Wird nun durch den Stutten P der Hot kammer Dampi sugaithri, so beginns die in den Heisrehren sichend Filled skelt sich an erwirmen und au verdauppien, au daß die lieber unit einem Gemisch von Flüssigkeit und Dampfblauen erfüllt sine Infolge des Aufsriebes stellet dieses Gemisch in den sehrelgen Hels robren nach oben, telts durch die Kammor B und durch de States of the dan Oberkörper Hier breitot alah dan Gembeli au und durch die außerordenalich große, Dampf abgehende Oberillich findet eine sehr vollkommene Brüdennbecheidung statt, so daß da Mitreißen von Filindekeitstelichen und damit Verhut ausgeschlossere lat. Die Plüstekeit Bult durch den hinteren Abfallstutsen (/ zu hinteren Kammer surfick, dringt wieder in die Helsreihre und beginnt den Kreislauf von neuem Durch die geringe Filbeigkeiteliche im Apparate und des völlig unbahinderten Umlaufes genügen genn geringo Temperaturdifferensen, um lebhafte Arkulation und Verdampfung zu erzielen. Infolge dieser lebhaften und gielchmitbiger Zirkulation kann für eine gegebene Verdampfungsieletung die Heizfläche eines Brandt-Apparates bis su 200/, kloiner genommen werden als bei gewöhnlichen Apparaten. Der Filmigkeitsinhalt eines Appa rates während des Koohens beträgt bei großen Apperaties winig aber 1 obm. Dies let von besonderem Vortoil für alle Pille denen die zu verdampfenden Flüssigkeiten für läugere Kinwirkung höherer Temperaturen empfindlich sind.

Die Flüssigkeitskammern an den beiden Enden des Apparates eind, wie schon oben erwähnt, mit Deckeln verschlessen Nuch Offnung der Deckel sind die Helsrohre ohne weiteres sugänglich und sind Ausbesserungen und Reinigungsscholten au diesen leicht vorsunehmen.

Durch die überans lebhafte ununterbrochene Zirkulation an den Heiszehren entlang wird ein Ansetzen von Salzen aus der Unterlange weitgehendst verhindert.

Im Vergleiche zu den bisher geschilderten Hinkörperverdampfern bieten die Zwei und Mehrkörperapparate den wesentlichen Vorteil eines beträchtlich geringeren Dampfverbrauchen. Beim Kinkörperverdampfer wird der Brüdendampf abgesogen und geht mit der ganzen ihm innewehnenden Wärmemenge im Kondenswasser vorloren. Wie in der Zuckseindustrie der heiße Brüden der Verdampf apparate zur höchsten Ausnützung seiner Wärme kommt durch Hintereinanderschaltung mehrerer Verdampfkörper, so zwar, daß der

üden des vorstehenden Apparates in die Holskammer des nächstmmenden Verdampfors tritt, so ist men such in der Glyssch-Instrio bestrebt, die Glyserinwamer besonders großer Mengen auf



o Wolso zu bewilltigen. Wonn wir die Mehrkörperapperate der korindustrio ervalinen, so können wir bei der Glyserinwamertempfung wohl nur vom Zweikurpersystem sprechen. Glysorinsee, im besonderen Unterlaugen, enthalten trots aller Vorreinigung Salme niedrig melakularer, also leicht flüchtiger Fettsäuren w Budgsture, Buttersäure, Propionsäure und anders mehr, die selb aus schwach alkalischer Lösung beim Kochen zum Teile sich al spalten und in den Brüden gelangen Solcher Brüden wirkt äußer serstörend auf die Heiskammer

Beim Mehrkörperverdampfepparate hat man besonder darauf zu achten, daß die Kondenzwässer des Brüdendampfes nich ohne Kontrolle auf ihren Gyseringehalt ahlaufen, da durch kräftige Schlamen des Kochgutes selbst die beste Schaumvorlage auf kursen Wege nicht imstande ist, die feinen mitgerissenen Bläschen des Koch

gutes aus dem Brüdendampfe zurückzuhalten.

Rin weiterer Vorteil der Mehrkürperapparate ist, daß heiße un vorgedampfte Lauge zur schon weiter eingedickten augesogen wird Führt man diese Okonomie auch bei der Unterlangenverdampfundurch, so wird dadurch die Inkrustation unterstützt, eine nich vorgedickte Unterlange zur bereits vorgedampften augesogen, bring für Kochsels in den Verdampfapparat Lösungsverhältnisse, welche di Inkrustation vielmehr hindern, als es augesogene vorgedickte Lauge vormag.

Die Qualitätsunterschiede der Hysorinwisser, wie Seponiskat wässer, Azidiskationswisser und Unterlangen, fordem auch ein gesondertes Eindampfen einer jeden Gattung für zich. Dadurch tritt die Brage, Mehrkörperverdampfung, eigentlich nur an sehr große Glyserin emenger oder an solche Fabriken heran, die Unterlangen allein verarbeiten, die aber bis beute vom Mehrkörpersystem bloß dann Gebrauch machen, wenn es sieh um große Quanten handelt, die zu

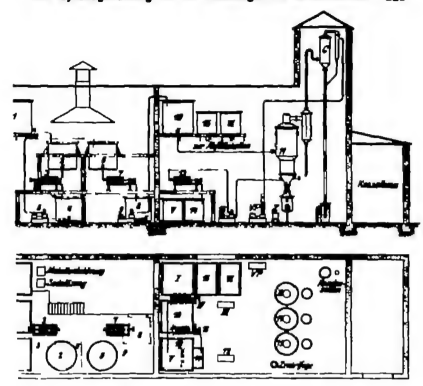
verdampien aind.

In Abb. 35 ist eine Dreikörperverdampfanlage für Unterlauge, die natürlich ebennegut auch für Glyzerinwasser zu verwenden geht, von Peter Dinckels & Sohn, Mains, wiedergegeben.

Kohlenverbranch und Hysteriaverlust bei der Unterlangen Aufsrheitung.

Die für die Unterlangenaufarbeitung verbrauchte Kohlenmenge ablet von der aus der Unterlange zu verdampfenden Wassermenge abhängig oder auf fertiges Rohglysserin besogen, vom Glyseringehalte der Lange. Man rechnet bei einer 6 bis Spros. Lange für Roinigung und Verdampfung 200 bis 250 kg Kohle mit fünffacher Verdampfung auf 100 kg derson hergestellben 80 pros. Rohglyserins,

Was die Ausbeute an Reinglyserin aus Unterlangen betrifft, so ist diese größeren Schwankungen unterworfen. Im allgemeinen stelgt die technische Ausbeute von 100 gefundenen analytischen Glysarin mit steigendem Werte. Bino Unterlange mit 8 / exymetrischem Glyserin wird von 100 solchem Analysenwerte geringere technische Ausbeute Reinglyserin ergeben als 100 Analysenwert einer 10 pros. Lange. Davon haben wir eingangs der Unterlangenbeschreibung Erwähnung getan.



b. 60, Interlangementarheiting unit tilygerinwasser Venlanpfungsanlage. Na b Amaben der Forfaver entworten von der Maschinonfabrik C. K. Rest & Co., Droudon

Abb. 36 stellt cine Anlage für Unterlaugenaufarbeitung bis sam osentigen Robgiyserin vor die nebenbei auch gestattet Spaltungorinwassor auf Holighyaurin oinsudampien.

- i -- Vorrainbobilitær für die Unterlangs. 2 -- Bobiliter som Abstumpten der Alkalität der Unterlange mit Mineralalturen und Filheng der in der Unterlange gelösten Seifen mit Motal bakton.
- 4 Behälter für Filtrat L. h Druckpumpe. Mitororesso.
- 6 Behälter für die Fällung der überschünigen Metalische im Filicate I 7 - Miserprossa. mit Alkalian.

8 - Behaltor für Filtrat II.

- Hier kann auch die Nationlimitien der überschünzig gegenetzten Alkalien mit Mineralature vorganommen werden. ruskpumpo. 10 — Vorratabelatitor für geralnigte Unterlauge.
- 9 Druckpempo.

Vakuumverdampfapparate,

- 19 Druckpumpe für die Viliention von 80 pros. Unterlangen-Rohglyserin.
- 18 Miterpresse, 14 Behilter für gefliertes fartiges Langen-Robglysorin,

15 - Abitalistation.

I — Vorratabobilitar für gereinigtes Spalterige-Olympionesser

II — Vakuum Verdampfapparus.

- II Druckpumps für die Filtration von Saponifikat-Robeityssein.
- V Filterpress. V Relation für fertiges, geführetes Rohglyssein. T Abfüllstation. VP Vakuumpumpa. O Kondensation.

möglichst neutrale oder höchstens gans schwach alkalis Beaktion der einzudampfenden Lange, möglichst hohes Vaku während des Verdampfens, vorsichtige, allmähliche Steigerung Temperatur in dem Verdampfen, die orst gegen Ende der Operateinen Druck von 2 Atm. erreichen auf, möglichst niedriger "Sastand" im Apparat, ohne daß dabei Teile der Heisfläche bloß liegen kommen, hoher Steigeraum im Verdampfer unter Anbring von "Preilblechen" in seinem Innern und die Verwendung ei guten Schaumfängera.

B. Glyseringewinnung durch Garung.

Glyserin bei der alkoholischen Gärung Daß bei der al. holischen Gärung Glyserin als Nebemprodukt auftritt, ist seit lang bekannt und es hat nicht an Versuchen gefehlt, dieses Glyserin gewinnen. Sie sind gescheltert en der geringen Ausbeute, de der normalen alkoholischen Gärung höchstens 80/, des vorgoren Zuckers an Glyserin ontstehen. Noch in neuester Zeit wurden ein darant abstelende Patente in Deutschland arworben. Davon well swei die Fabrikation dadurch rentabler gestalten, daß sie auf Glyserin and der Schlempe noch andere wertvolle Stoffe gewinnen. wollen . Gaston Philippe Guignard " md . Honri Louis Adulp Mario Watriganti) ans Kornschlompo und Bübenmelass je nach ihrer Herkunit, Glyserin und Fettatoffe oder Glyserin ut Betain absoluteden Zu diesem Zweck soll die Schlempe sunfich singedampit und danach mit einer Mischung von absolutom Aikoh und Asston oder Kohlenstofftetrachlorid oder einem andern Fettlesung mittel behandelt werden Zur Gewinnung und Isolierung der in d Schlempe enthaltenen Bornsteinsäure soll sie dann noch in Gogo wart einer Brdalkalibase mit Ferrihydrat oder Ferrisels gefäll worden.

Äußerst interessent ist das Verlahren von "Watrigent Frères" & Co in Liffe, well es geradesu eine analytische Methode bilde es bezweckt die Gewinnung von Glyserin aus Kornschlempe un Melasseschlempe. Die Schlempe wird zunächst einer möglichet wolgehenden Trocknung unterworfen, ohne daß diese Trocknung ein vollständige sein muß. Der verbiebende Ritakstand wird mit vo schiedenen Flüssigkeiten gewaschan, in denen Glyserin unter de Arbeitsbedingungen unlöslich ist, um die Stoffe absmecholden, di sich in Alkohel neben Glyserin lösen. Der Rückstand von den von herigen Waschungen wird mit heißem Amylalkohel gewesches um das Glyserin zu lösen. — Das Glyserin ist leicht löslich i heißem Amylalkohel, aber fast unlöslich in kaltem. Man brauch

¹⁾ D. B. P Nr 958 578. 1) D B. P Nr 968 854.

so die amylaikehelische Lösung nur abkühlen zu Inssen, wedurch in die beiden Plüssigkeiten trennen, um einerseits Glysserin, andererliss Amylaikehel zu erhalten, der in den Prozes zurückgeht.

Die Melassoschlempe wird sunlichet mit einer kleinen Mense whether oder other Losung von Gorbertrakt behandelt, wednich chatoffhaltige Substantian ciwois- oder peptonartigor Natur niederschlagen werden. Der Niederschlag wird gesammelt und getrocknet. ese Scheidung erielchtort die weitere Trocknung. Die am dieser heldung hervorgehonde Flündgkeit wird mit Ferribydras oder rrichlorid versetzt und dann mittels Kalk alkalisch gemacht. Der serenhull an Kalk wird neutralisiert, sol os mit Kohlensturoma. s aus den Garbottichen kommt oder sei es mit einer kielnen Menre hionantron Natrons. Man orbits einen Niederschlag, der gewisse ganische Shuren, besonders Bernsteinsaure enthält. Die von dem elten Niederschlag getrennte Fittstigkeit wird zur Trockne ver mpft. Der trockene Rückstand, der den Rest, der die Schlempe denden festen Stoffe enthält, wird folgender Behandlung unterrion Er wird sunlichet kalt mit Axoton gewaschen, welches Kaltum las anflörs. Das Asston wird von dem anfelsauren Kali abstilliers und kohrt in den Procos surock. Aus dem Kaliummalas rden Apfolsaure und Kalisskie gewonnen, oder man versecht das s und orhalt Kaliumkarbonat.

Das Waschen mit Azoton hinterläßt einen Rückstand, der einem thodischen Waschen mit Athylasetat unterworfen wird. Dieses sungsmittel nimmt gewisse unvergerene Glukesen, wie Raffinose, I zugleich das Betain fort. Die Destillstein liefert des Lösungstel und ein Gemisch von festen Stoffen, die durch Kristallisation renut werden.

Um nun des Glysonn, sus dem fosten Rijekstande von der sche mit Athylasotat herstammend, gowinnen zu können, wird heiß helbem Amylalkohol gowaschen, der nur das Glyserin auffest. amylalkoholische Lösung scheidet sieh beim Abkühlen in Glysozin Lotsterer geht in den Proses zurück. l Amylalkohol schen mit Amylalkohol konnto in der Hitze mit der nicht voranviolton Schlempe night vorgenommen worden, well on das llummalat und des Betom mit dem Glysorin auflösen würde. Daon besteht eine erste Anaführung des Verfahrens darin, daß man ganzo Schlempe in der Kälte mit Amylaikohol wäscht, der mit sorin goodstigt las. Dieses Waschen entfernt Kaliummalas und ain, ohne Glyserin aufzulösen, und ersetzt die zuvor beschriebenen glings. Indem man auf diese kalte Waschung eine heiße mit dem Amylalkohol folgan läßt, nimmt man nur das Glyserin fort, dann durch Abkühlen vom Amylalkohol getranni wird.

Bei der Kornschlempe behandelt man entweder die ganze lempe, oder scheidet sie durch Dokantieren in einen festen und in ffiesigen Teil. Im orsten Falle wird die Schlempe durch lengauren Kalk neutralisiert und in die Vordampfer gebracht trockene Bückstand wird nachenander behandelt suems mit

Asston, welches die Farhstoffe fortnimmt. Statt Asoton kann man and Tetrachlorkohlenstoff oder Bensin anwenden. Es ist durchaus en forderlich, daß das Fett entfernt wird, da os obonfalls in Amy alkohol löstich ist und die absolute Löstichkeit des Fottes und die Glysseins abnimmt, wenn Fette und Glysseins sugegon sind. Es folg dann eine heiße Waschung mit heißem Amylalkohol, der da

Glyseria aufloss, welches durch Abkühlen abgeschieden wird

Im sweiten Falle wird der gelöste Teil der Schlempe mit Ferrihydrat und kohlensaurem Kalk neutralisiert. Man orhölt einen Niederschlag von Bisensuccinat, aus dem man die Bernsteinsture gewinnen kann. Die Flüssigkeit wird von dem Niederschlag getrennt zur Trockene verdampft und einer beißen Wuschung mit heißem Amylaikehol unterworfen, um das (dysorin zu gewinnen Hier ist zu bemerken, daß die Feste im festen Teil geblichen sind so daß ein verberiges Waschen mit einem Festifesungunitätel nicht erforderlich ist. Das Glyserin wird vom Amylaikehol durch Abküblen getrennt. Der feste Bückstand vom Waschen mit Amylaikehol besteht aus Kalinmlaktat, Stickstoffverbindungen, Phosphaton und

Kaliumashan und bildet ein vorzügliches Diingemittel.

Auf wesentlich anderem Wogo will Dr Alfred Koch!) in Obtaingen sein Ziel erreichen er will hewirken, daß eine größere Hyserinmenge sich bei der Garung bildet. Laborde hatte be hauptes, daß mit der Konzentration der Zuckerlösung die (lyzerig anabente steigt. Aber die Glyserinmonge, die er bei der Vergebrung von Traubenmost erhielt, war immer noch so goring, dall technisch diese Beobachtung nicht zu vorwerten war Laborde glaubte, daß eine Hemmung der Lebenstätigkeit der Holo durch die hilhere Zuckerkongentration die Urasche bühorer (flysorinbildung sei, du gegen wurde von Koch gefunden, daß bei Zusatz von rejehlichte Honge kriftiger Hole, we die Girung lobhalt verläuft mut von einer Hemmung der Lebenstätigkeit der Hofe kolne Rede sein kann, welt höhere Glyserinmengen, als sie Labordo crhielt, in konsuntrierten Zuckerlösungen erzielt werden können. So wurden sun je 30 g Zuoker einerseits eine 10 pros. und anserdern eine 80 pros. witserige Losung hergestells und jedem Versuch 20 vom Hafenbesten sale and alner friechen Weinhaftereinkultur und 0,78 g Aumostphos phas als Hefenahrung sugesciat. Ans 100 g vergurenom Zucker wurden ersielt in der 10 pros. Lösung 7,8 g Glysnrin, in der 80 pros. Löwing 12,71 g Glyserin, während Labordo bel solnou Verfahren aus 80 pros. Most nur 4,95 g Glysorin aus 100 K vergorenem Zueker erhielt. De aber die Durchgleung konsontrierter Zuckerlösungen durch den sich anhäufenden Alkohol erschwort wird, ist es rateam, während der Gärung den entstehenden Alkohol konstanterlich durch Valcum oder periodisch durch Dostillation an entfernen. So kann man erheblich höhere Hyserinausbenten durch Garung erzielen, als es früher möglich war

^{&#}x27;) D. R. P. Nr. 331 594. ') Compt. rend. 123, S. 344.

Konsentzierte, etwa 40 pros. Zuekerlösung wird unter Zuis reichlicher Mengen Hefe, s. B. 8 kg Hefe auf 100 l Malache, in weinter Weise in einen geschlossenen Bestich gebracht, der mit ier Valeuumpumpe in Verbindung steht. Sobald der Bestich fertigmalscht ist, wird die Valeuumpumpe in Bestich gesetzt Sie sangt n bei der Gärung, die der besseren Sphritusverdampfung wegen eckmäßig bei einer Temperatur von 85 bis 40° vorgenommen d, sich bildenden Alkohol ab, ohne daß die Hefe geschädigt wird. Is abgeseugten Alkoholwasserdämpfe werden einem Oberfüschendensater sugeführt, niedergeschlagen und nach einem gewöhnten Malachdestillierspparat befördert.

Die von der Vakuumpumpe mit abgesangten Wassermengen reien durch zeitweiligen Zusats von Wasser zu der Maische ersetzt, n erreicht auf diese Weise eine Maische, aus der der sich bildende tehel ständig entfernt wird, womit die hemmende Wirkung solben auf die Gärung ausgeschaltet ist. Die Gärung ist in seht inden beendet. An Glyzarin sind mindestens 15 % vom ver renen Zueker gebüldet.

Man kann gemiß der Erfindung auch in der Weise verfahren, I man den Alkoholgehalt der Maische nur bis zu 2 g für je I com Maische steigen 1884, die Maische abpumpt und einem stillierapparat gewöhnlicher Konstruktion zur Entgeistung zuführt i daranf die zuekerhaltige Maische von neuem giren 1884. Dieser gang der Destillation kann mehrere Male ovtl. unter Zusatz neuer in wiederholt werden.

Das Glyserin wird nach der Gärung in üblicher Welse nus der geletoten Schlempe abgesehleden

I us will scheinen daß is i dem Verfahren von Koch die Hefe it infolge besonders kriftiger Ernährung, sondern infolge von wlütterung stärkere (ilyserinbildung herverruß, sie also eine hologische Erscheinung ist, wie dies ja auch ehne Zwelfel bei den fahren von Connatein und Lüdecke!) der Lall ist.

Das Protolverfahren.

Kiner Althandlung von W Connstein und R Lüdecke") er (llyseringewinnung durch Gärung" entnehmen wir über ihr fahren der Glyseringewinnung das folgende

"Das Verfahren ist ein Kriegskind, aus der Not der Zeit gem. Es war für den Binsichtigen ohne weiteres klar, daß die eheure Verminderung der deutschen Versorgung mit technischen zen während der Blockade sohr schnoll zu einer Glyzorinnet en würde und daß die kleinen Maßnahmen der Begierung (Beagnahme usw) nicht geeignet waren, der Heeresverwaltung die-

⁵) D B. P 998 598 v 18 4, 1915. Versinigte Chem. Works, A.-G., Charnburg. ⁵) Setfonfabrikant 1919, S. 210.

jenigen Mengen von Glyzerin zu schaffen, die diese zur Herstellung von Pulver und Sprengmitteln unter allen Umständen brauchte. Hier konnte nur das Auffinden einer neuen Glyzeringuelle Abhilfe schaffen, und diese wurde gefunden gerade in dem Augenblick, als die Not dringend zu werden begann. Es durfte ziemlich allgemein bekannt sein, daß dieses Verfahren auf der Beobachtung beruht, daß die gewöhnliche alkoholische Gärung von Zucker durch Zusatz bestimmter Salze in anderer Weise geleitet werden kann als normal. Eine gewöhnliche Hefevergarung des Zuckers führt zur Bildung etwa gleicher Teile Alkohol und Kohlensäure. Als Nebenprodukte treten konstant geringe Mengen Bernsteinsäure und Glyzerin auf. Die Hefe selbst vermehrt sich während des Gärungsvorgangs ziemlich reichlich. Während nun die gewöhnliche Garung bei neutraler oder schwach saurer Reaktion geleitet wird, haben Connstein und Lüdecke, von theoretischen Beweggründen ausgehend. versucht, die Gärung in einem alkalischen Medium verlaufen zu lassen. Dabei haben sie folgende Abweichungen von dem normalen Gärungsgang beobachtet.

1. Die Hefe vermehrt sich nicht oder nur unbedeutend,

2. es entstehen nicht mehr, wie bisher, 50 % gasformige und 50 % flussige und feste Gärungsprodukte, sondern es gelingt, die Kohlensaureproduktion auf 40 % und darunter zu drücken, während die flüssigen bzw. festen Gärungsprodukte sich entsprechend vermehren.

3. Die Alkoholmenge nimmt ab, und statt des Alkohols ent-

steht emerseits Azetaldehyd, andererseits Glyzerin.

Unter den in Betracht kommenden Zusatzmitteln, die den Gärungsprozeß in der angedeuteten Richtung modifizieren, ist das weitaus wichtigste das Natriumsulfit. Von diesem stark alkalisch reagierenden Salz verträgt die Hefe unerwarteterweise sehr große Quantitäten, ohne dauernd geschädigt zu werden. Allerdings leidet ihre Sproßfahigkeit, und es findet daher, wie oben ausgeführt, wahrend des Gärungsvorgangs keine oder nur eine unbedeutende Vermehrung der Hefe statt. Aber die Hefe kann trotzdem, evtl. nach einer geeigneten Zwischengärung, viele Male hintereinander wieder benutzt werden. Je größer die Sulfitmenge ist, die man dem Gärungsansatz beifügt, um so deutlicher treten die oben geschilderten Änderungen des Gärungsverlaufs in Erscheinung, d. h. Aldehyd- und Glyzerinbildung steigen ungefähr proportional dem Sulfitzusatz, während sich Kohlensäure- und Alkoholbildung umgekehrt proportional verhalten.

In der Praxis sind der Verwendung des Sulfits gewisse Schranken gesetzt; denn wenn man über ein gewisses Maß hinausgeht, verzögert sich der Gärungsvorgang allzu lange. Es hat sich daher als zweckmäßig erwiesen, nur so viel Sulfit zu verwenden, daß etwa $40\,^{\rm o}/_{\rm o}$ des zur Vergärung kommenden Zuckers dem Ansatz beigefügt

werden. Praktisch gestaltet sich nun ein derartiger Gärversuch

etwa wie folgt:

In einem 12-Liter-Kolben werden 101 Wasser, 1 kg Zucker, 100 g Hefe, 400 g Natriumsulfit und einige für die Hefe erforderliche Nährsalze gegeben. Das ganze wird gut umgeschüttelt und dann bei einer Temperatur von etwa 30°C sich selbst überlassen. Nach ganz kurzer Zeit zeigt das Auftreten der ersten Kohlensäureblasen, daß die Gärung in Gang kommt. Nach etwa 36 Stunden ist der Zucker verschwunden, was man durch das Ausbleiben der Fehlingschen Reduktionsprobe feststellt. Jetzt wird die Flüssigkeit von der Hefe durch Filtration oder Absetzenlassen getrennt und das Filtrat der Destillation unterworfen. Hierbei geht Alkohol und Azetaldehyd uber Der flussige Ruckstand wird durch Behandeln mit Chlorkalium und Kalk vom Sulfit befreit und filtriert. Das Filtrat wird mit Soda vom Kalkuberschuß befreit, abermals filtriert, angesauert und eingedampft. Man erhält ein stark salzhaltiges Rohglyzerin, das nach dem Abnutschen des Salzes der Destillation unterworfen wird. Das destillierte Glyzerin ist für alle in Betracht kommende Zwecke, insbesondere auch fur Dynamitzwecke, einwandfrei brauchbar. Die Trennung des Alkohols vom Azetaldehyd geschieht in geeigneten Kolonnen-Apparaten, ohne jede Schwierigkeit.

Was die quantitativen Verhaltnisse anlangt, so erzielt man bei der oben geschilderten Versuchsanordnung etwa folgende Ausbeuten.

aus 1 kg Zucker ea. 300 g Alkohol,

" 50 " Azetaldchyd, " 230 " Glyzorm, " 420 " Kohlensauro

Sobald die Laboratoriumsversuche einigermaßen zum Abschluß gekommen und die darauf nachgesuchten deutschen Patente erteilt waren, setzten sich die beiden Erfinder mit der deutschen Heeresverwaltung in Verbindung, um das Verfahren in großem Maßstabe ausprobieren zu können. Sie fanden dert das größte Verständnis fur die Wichtigkeit der Sache. Es wurden sofort Versuche in halbgroßem Maßstabe angeordnet und nach deren befriedigender Durchführung eine eigene Gesellschaft, die "Protol G. m. H.", ins Leben gerufen, die sich mit der Durchführung des Verfahrens für den Großbetrieb zu beschäftigen hatte. Da die Zeit drängte, wurde zuerst von der Errichtung eigener Protolfabriken Abstand genommen und der Betrieb vielmehr in vorhandenen und ohne Schwierigkeit umzustellenden Brennereien, teils in bestehenden Glyzerinfabriken eingeführt. allmählich ging man dazu über, besondere, naturlich wesentlich rationeller arbeitende Fabriken zu errichten oder umzubauen, die nun in der Lage waren, das ganze Verfahren von der Gärung bis zur Herstellung des fertigen Dynamitglyzerins in einer Betriebsstätte durchzuführen. Es wurden Anlagen geschaffen, die bis 400 000 kg Glyzerin per Monat von einer einzigen Betriebstätte liefern konnten. Die Gesamtmenge des nach dem Protolverfahren hergestellten Gly-

zerins betrug monatlich bis 1100 t. Es wurden dabei Gärbottiche von 600 cbm Inhalt verwendet, das ist eine Größe, wie sie, wenigstens in Deutschland, noch niemals fruher in Gäranlagen benutzt wurde. Die von den beiden Chemikern ausgearbeiteten Rezente blieben, trotz mannigfachster Verbesserungsvorschläge, unverändert bestehen, und der oben ausgeführte typische Laboratoriumsversuch kann auch heute noch als das beste Rezept gelten,"

Der Patentanspruch lautet: 1. Verfahren zur Herstellung von Propantriol aus Zucker durch Gärung unter Benutzung von Propantriol erzeugenden Fermenten, dadurch gekennzeichnet, daß die Gärung in alkalischer Reaktion stattfindet und über die Bildung von 3%, Propantriol, berechnet auf Zucker, hinausgeführt wird. 2. Ausführungsform des Verfahrens nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Garung in Gegenwart von Katalysatoren stattfindet.

Ein späteres Zusatzpatent¹) zu obigem Hauptpatente schützt dieser Firma die Verwendung von Sulfiten bei obigem Patentanspruch. Ein weiteres Patent²) betrifft die Reinigung der Hefe, um sie wieder vorteilhaft für diese Art Garung in Verwendung nehmen zu können Der Zusatz von Magnesia ist ebenfalls geschützt in einem Zusatzpatente")

1. Die chemischen Vorgänge bei der Bildung von Gärungsglyzerin 1).

Es war ein seltenes Zusammentreffen, daß das Problem der Gewinnung von Glyzerin durch Garung fast gleichzeitig von der Technik und unabhängig davon auch von der Wissenschaft. bearbeitet und somit einer weitgehenden Lösung entgegengeführt wurde. Dies ist um so bemerkenswerter, als weder für die technische noch für die wissenschaftliche Seite der Frage in den bisher vorliegenden Tatsachen ein Anhaltspunkt für die Inangriffnahme des Problems vorhanden war. Allerdings war es bekannt, daß bei jeder alkoholischen Garung Glyzerin entsteht und daß in der vergorenen Zuckerlösung sich vorfindende Mengen bis zu 3 % vom Gewicht des angewandten Zuckers ausmachen können, aber dieses Glyzerin war keinesfalls aufgeklärt. Selbst namhafte Forscher⁵) verhielten sich nicht ablehnend gegen die Annahme, daß das bei Gärungsprozessen entstehende Glyzerin aus den Fetten oder Eiweißkörpern der Hefe in einem neben der Gärung horlaufenden Prozeß gebildet werde.

¹⁾ D. R. P. 298 594 v. 23. IV. 1916.
9) D. R. P. 298 595.
1) D R P. 298 596.
4) Vgl. Erwin Schwenk, Die Gewinnung des Glyzerius durch Gärung und ihre theoretischen Grundlagen, Seifenfabrikant 1920, S. 49 und M. Ehrlich, Die chemischen Vorgänge bei Gewinnung von Gärungsglyzerin, chenda S. 161.

b) Vgl. Literaturangaben, Neuberg und Reinfurth, Biochem. Z. 1919,

Die theoretische Grundlage für diesen in der Kriegszeit so wichtig gewordenen Prozeß aufgefunden zu haben, ist das Verdienst des Abteilungsvorstehers am Kaiser-Wilhelms-Institut für experimentelle Therapie in Dahlem, des Professors C. Neuberg. Schon seit Jahren ist dieser Forscher damit beschäftigt, die Vorgänge, die sich bei der alkoholischen Gärung des Zuckers durch Hefe abspielen, zu untersuchen und aufzuklären Neubergs Versuche wurden in der Absicht unternommen, den Beweis dafür zu führen, daß als wesentliche Zwischenstufe der alkoholischen Gärung Azetaldehyd auftritt. Zur Führung dieses Beweises bedurfte es langer Vorarbeiten; denn erst nach der Entdeckung, daß eine alkoholische Garung bei alkalischer Reaktion möglich ist, konnte die Aldehydstufe bei der gesstigen Gärung festgelegt und daran anschließend Glyzerin aus Zucker bei der alkoholischen Gärung in erheblicher Menge gewonnen werden. In drei ausführlichen Arbeiten "Über den Verlauf der alkoholischen Gärung bei alkalischer Reaktion"1), "Die Festlegung der Aldehydstufe bei der alkoholischen Garung"3), "Naturliche und erzwungene Glyzerinbildung bei der alkoholischen Garung"3) sind die Ergebnisse dieser Untersuchungen niedergelegt.

Im Jahre 1810 hatte Lavoisier festgestellt, daß sich die alko-

holische Gärung in ihren Endprodukten durch die Gleichung.

$$\begin{array}{ccc} \text{(I)} & & \text{C}_0 \textbf{H}_{13} \textbf{O}_6 = 2 & \text{CO}_2 + 2 & \text{C}_3 \textbf{H}_5 \textbf{OH} \\ & \text{Kohlenskure} & \text{Alkohol} \end{array}$$

darstellen läßt.

Diese Gleichung führt von dem verhältnismaßig komplizierten Zuckermolekul:

$$CH_{3}OH - CHOH - CHOH - CHOH - CHOH - CHO = -C_{0}H_{13}O_{0}$$

zu den einfachen Molokulen des Alkohols und der Kohlensäure. Es ist also ein formlicher Einsturz der Zuckermoleküle, der hier eintritt, und die Annahme mußte sich aufdrüngen, daß der Abbau des Zuckers sich über Zwischenstusen vollzieht, die nur bisher den Forschern entgangen waren. Chemische Gründe legten es nahe, diese Zwischenstufen beim Abbau des aus einer Kette von 6 Kohlenstoffatomen bestehenden Zuckers in der Reihe der drei Kohlenstoffatome enthaltenden Stoffe zu streichen Man dachte dabei hauptsächlich an:

CH_3	CH^5OH		$CH^{3}OH$
Снон	co	\mathbf{und}	снон
COOH	CH ₂ OH		CHO
Milchsäure	Dioxyazeton		Glyzerinaldehyd.

Lange Zeit aber blieben alle Versuche vergeblich, diese Vermutung zu bestätigen. Erst im Jahre 1911 wurde dies anders, als

C Neuberg und Ed Faerber, Biochem. Zeitschr. 78, S. 288.
 C. Neuberg und E. Reinfurth, ibid. 89, S. 865.
 C. Neuberg und E. Reinfurth, ibid. 92, S. 284.

es Neuberg gelang, in der Brenztraubensäure, $\mathrm{CH_8.CO.COOH}$, einen Körper aufzufinden, der ganz ebenso wie die Zuckerarten von Hefe unter stürmischer Entwicklung von Kohlensaure abgebaut wird.

Die Hefe zerlegt bei der Gärung den Zucker durch ein von ihr erzeugtes Ferment, die Zymase. Auch die zuckerfreie Gärung der Brenztraubensäure wird durch ein Ferment, die Carboxylase, hervorgerufen und ihrer Wirkung sind außer der Brenztraubensäure alle ähnlich zusammengesetzten Säuren unterworfen. Die Carboxylase bewirkt bei all diesen Stoffen den Zerfall in die um ein Kohlenstoffatom ärmeren Aldehyde, während dieses eine Kohlenstoffatom in Form von Kohlensäure zur Abscheidung gelangt. Wie Neuberg weiter zeigen konnte, vermag die Hefe die entstehenden Aldehyde in Alkohol überzuführen, so z. B. den aus der Brenztraubensäure nach der Gleichung:

(II)
$$\begin{array}{c} \mathrm{CH_3.CO.COOH} \rightarrow \mathrm{CH_3COH} + \mathrm{CO_9} \\ \mathrm{Brenstraubensäure} \end{array}$$
 Asstaldebyd Kohlensäure

entstehenden Azetaldehyd in den gewöhnlichen Äthylalkohol. Es geschieht durch Zufuhr von Wasserstoff nach der Gleichung:

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{3}\text{COH} + \text{H}_{2} = \text{CH}_{3}\text{CH}_{2}\text{OH} \\ \text{Alkohol} \end{array}$$

Die merkwürdige Einwirkung der Hefen-Fermente auf Bienztraubensäure und Azetaldehyd drängt zur Annahme, daß diese beiden Körper Zwischenstufen des Zuckerabbaus zum Weingeist sind, aber der Beweis steht noch aus. Anders steht es mit dem Zerfallprodukt der Brenztraubensäure, dem Azetaldehyd. Bei Versuchen, die Neuberg mit Reinfurth und anderen unternahm, um den Verlauf der Gärung des Zuckers durch Zusatz von schwach laugenhaften Salzen aus seiner gewöhnlichen Bahn abzulenken, fand er, daß bei Gegenwart von Dinatriumsulfit größere Mengen von Azetaldehyd in Form seiner Verbindungen mit Bisulfit entstehen. Dieser Stoff wird sonst bei der Gärung nur in Spuren gebildet

Damit war der Nachweis geführt, daß der Zerfall des Zuckers bei der Hefegärung über den Azetaldehyd führt, der unter normalen Verhältnissen aber gleich durch Zufuhr von Wasserstoff weiter zu

Äthylalkohol reduziert wird.

Die Frage, was mit diesem Wasserstoff bei der Sulfitgärung geschieht, war nicht ohne weiteres zu beantworten. Unter den gasförmigen Endprodukten bei dieser Gärungsform war Wasserstoff nicht aufzufinden. Er mußte also schon während des Gärungsprozesses gleich weiter verwendet sein, und es lag nahe anzunehmen, daß, während ein Teil des Zuckermoleküls über Brenztraubensäure in Azetaldehyd übergeht, der andere der Einwirkung des Wasserstoffs unterliegt. Da für die Bildung der Brenztraubensäure mit ihren drei Kohlenstoffatomen nur die eine Hälfte des Zuckermoleküls nötig ist, durfte man annehmen, daß der durch die reduzierende Wirkung des Wasserstoffs entstehende Körper ebenfalls Kohlenstoffatome enthalten werde. Diese Überlegung wurde durch eine eingehende Unter-

suchung der Maische bei der Sulfitgärung glänzend bestätigt. Neuberg und Reinfurth fanden große Mengen Glyzerin, die bei günstigen Bedingungen bis zu $86,9^{\circ}/_{\circ}$ des angewendeten Zuckergewichts anstiegen, in Übereinstimmung mit den Versuchen von Connstein und Lüdecke. Der Zerfall des Zuckers konnte also für den Fall der Glyzerinbildung bei der Sulfitgärung in folgender Weise dargestellt werden:

$$\begin{array}{lll} \mathbf{C_0H_{19}O_0} & =& 2\ \mathbf{C_8H_6O_3} \\ \mathbf{Nucker} & & & & & & \\ \mathbf{C_3H_6O_8} & & & & & & \\ \mathbf{C_3H_6O_8} & & & & & \\ \mathbf{CH_3.CO.COOH} & + & \mathbf{H_3} \\ \mathbf{CH_3CO.COOH} & = & \mathbf{CH_3.CHO} & + & \mathbf{CO_3} \\ \mathbf{Azetaldehyd} & & & & \\ \mathbf{Kohlensaure} \\ \mathbf{C_3H_6O_3} & + & \mathbf{H_3} & = & \mathbf{CH_3OH.CHOH.CH_3OH} \\ \mathbf{CH_3CO.COOH} & = & \mathbf{CH_3OH.CHOH.CH_3OH} \\ \mathbf{C_3H_6O_3} & + & \mathbf{H_3} & = & \mathbf{CH_3OH.CHOH.CH_3OH} \\ \mathbf{C_{11}} & + & \mathbf{CH_{11}} & + & \mathbf{CH_{12}} & \mathbf{CH_{13}} \\ \mathbf{C_{11}} & + & \mathbf{CH_{12}} & \mathbf{CH_{13}} & \mathbf{CH_{13}} \\ \mathbf{C_{11}} & + & \mathbf{CH_{13}} & \mathbf{CH_{13}} & \mathbf{CH_{13}} \\ \mathbf{C_{11}} & + & \mathbf{CH_{13}} & \mathbf{CH_{13}} & \mathbf{CH_{13}} \\ \mathbf{C_{11}} & + & \mathbf{CH_{13}} & \mathbf{CH$$

oder, wenn wir die vorstehenden Gleichungen zusammenfassen

(IV)
$$C_0H_{19}O_0 \longrightarrow CH_3$$
. CHO $+ CO_9 + CH_9OH$. CHOH. CH₂OH Glyserin.

Es gelang Neuberg aber nicht nur, qualitativ das Glyzerin nachzuweisen, sondern auch die quantitative Untersuchung wurde durchgefuhrt und das wichtige Ergebnis erhalten, daß das durch die Gleichung IV angegebene Gewichtsverhältnis zwischen Azetaldehyd und Glyzerin in allen Versuchen vorgefunden wurde. Auf jedes Molekul Azetaldehyd war ein Molekul Glyzerin gebildet

Wir haben oben angegeben, daß über 360/0 vom Zuckergewicht (Hyzerin erhalten wurden, nach der Gleichung IV mußten aber 51%) des Zuckergewichts an Glyzerin entstehen. Auch diese Tatsache fand ihre Aufklurung. Der Azetaldehyd ist in der Maische bei der Sulfitgårung nicht als solcher, sondern in Form einer Bisulfitverbindung vorhanden, die ihn vor dem Angriff des Wasserstoffs und damit vor der Überführung in Weingeist schutzt. Ein Teil dieser nicht sehr beständigen Bisulfitverbindung wird aber selbst bei sehr günstigen Verhaltnissen doch zerlegt. Der so freiwerdende Azetaldehyd unterliegt der Reduktion durch den Wasserstoff und gibt Äthylalkohol, der sich dann neben Glyzerin und Azetaldehyd in der vergorenen Damit haben alle in der Praxis beobachteten Tat-Maische findet sachen ihre Begrundung erhalten. Die Übereinstimmung zwischen den Feststellungen der Praxis und den Forderungen der Theorie ist um so bemerkenswerter, als in diesem Falle der Praktiker und der Theoretiker von vollig verschiedenen Grundlagen ausgehend und unabhängig voneinander zum gleichen Ziele gelangt sind.

2. Die Reinigung der Gärungsglyzerine.

Ein älteres Reinigungsverfahren. Die durch die alkoholische Gärung gewonnenen Glyzerine sind sehr unrein und enthalten namentlich, wie schon erwähnt, sehr viele organische Verbindungen, welche

die Aufarbeitung auf Dynamitglyzerine sehr erschweren. Barbet1) hat bereits vor Jahren ein Verfahren zur Reinigung des bei der gewöhnlichen alkoholischen Gärung gewonnenen Glyzerins ausgearbeitet, das aber schwerlich im Fabrikbetriebe zur Ausführung gelangt 1st. Nach erfolgter Neutralisation und evtl. Filtration wird die Flüssigkeit soweit wie möglich eingedampft und dann abkuhlen gelassen. Die viskose Flüssigkeit wird nach dem Erkalten mit halbgelöschtem Kalk in einer Mühle behandelt, wobei die Mischung in ein gekörntes Produkt übergeführt wird. Auf 100 Teile eingedickte Lauge rechnet man 1 bis 4¹/₄ Teile Kalk. Auch Mischungen von Ätzkalk mit Infusorienerde, Kreide u. dgl. lassen sich verwenden. Hauptsache ist, daß man ein körniges, poröses Produkt erhält, das weder pechartig noch bröcklig ist. Dieses Produkt wird dann mit hochprozentigem Alkohol (95 bis 96%) behandelt. Der Alkohol dringt leicht bis in das innere der Körner und laugt das Glyzerin aus, wahrend die Salze und die organischen Substanzen in Gegenwart des Kalkes darin fast unlöslich sind. Um die Auslaugung rationell zu gestalten, muß man eine Batterie hintereinandergeschalteter Extraktoren verwenden, wobei das zum Teil bereits erschöpfte Gut immer wieder mit frischem Alkohol in Berührung kommt, wahrend der bereits glyzerinhaltig gewordene Alkohol zum Auslaugen frischen Extraktionsgutes dient.

Um den von dem erschöpften Rückstand zuruckgehaltenen Alkohol wieder zu gewinnen, wird durch den Extraktionsapparat von unten nach oben ein Strom heißer Luft durchgeblasen. Der Alkohol verdampft hierbei leicht bei einer Temperatur von 96°C und hinterläßt im Gegensatz zum Wasserdampf den Rückstand nicht in schmieriger, sondern in trockner Verfassung, was für eine Weiterverwertung zu Düngezwecken einen Vorteil bedeutet, da die sonst nötige Trocknung wegfällt. Der wiedergewonnene Alkohol bleibt außerdem hochgrädig und kann wieder verwendet werden. Sollte sich bei dem Verfahren Ammoniak gebildet haben, so laßt es sich dadurch entfernen, daß man etwas Schwefelsäure hinzufügt. Es scheidet sich dann das schwefelsaure Ammoniak als unlösliches Salz aus.

Die Destillation des alkoholischen Glyzerinauszugs gestaltet sich nach Barbet sehr einfach und man erhält beim Eindampfen auf 28 bis 29 Bé ein starkes Glyzerin, das nach der Filtration durch Tierkohle nur noch wenig Verunreinigungen enthält.

Einige neuere patentierte Reinigungsverfahren. Bei Besprechung der Verfahren zur Reinigung der Unterlaugen haben wir bereits das Patent der Vereinigten Chemischen Werke Akt.-Ges. erwähnt, wonach das Rohglyzerin mit einer organischen Säure, deren Ester in Wasser unlöslich ist, verestert, der erhaltene Ester gereinigt und dann wieder gespalten werden soll, und dabei gesagt, daß das Verfahren mutmaßlich zur Reinigung von Gärungsglyzerin dienen soll. Aus dem Ester soll wohl in erster Linie das Tri-

¹⁾ Aus Soapmaker and Parfumer d. Seifens-Ztg. 1905, S. 388.

methylenglykol ausgewaschen und der so gereinigte Ester danach von neuem gespalten werden. Das Verfahren dürfte, wie auch bereits hervorgehoben, nur bei sehr hohen Glyzerinpreisen durchfuhrbar sein.

Das Verfahren von K. Löffl (vgl. S. 197), wonach er den Glyzerinlaugen Alkohol oder ein anderes Glyzerinlösungsmittel zusetzt und sie dann ausfrieren läßt, dürfte auch in erster Linie für Garungsglyzerin bestimmt gewesen sein.

Hier sei ferner ein Verfahren erwahnt, das nicht zur Reinigung von Unterlaugen, sondern von andern unreinen Glyzerinwässern und Rohglyzerinen bestimmt ist und mit den oben besprochenen nur das gemein hat, daß als Reinigungsmittel Hydrate der alkalischen Erden benutzt werden. Die Billwärder Seifen- und Glyzerinfabrik Walter Krauß und W. H. Hofmann in Hamburg hat sich ein Verfahren zur Gewinnung technisch und chemisch reinen Glyzerins aus stark verunreinigten Rohglyzerinen oder Glyzerinwässern patentieren lassen¹), dadurch gekennzeichnet, daß man die Ester oder Stickstoffverbindungen der Rohglyzerine vor dem Destillieren oder der glyzerinhaltigen Wässer vor dem Konzentrieren und Destillieren quantitativ mit Hydraten der Alkalien oder alkalischen Erden unter Erhitzen verseift.

Die Rohglyzerine, welche aus sehr schlechten Fetten stammen, die teilweise aus in Fäulnis übergegangenen Kadavern, aus Fischruckstanden oder sonstigen industriellen Abfallfetten gewonnen werden, sind reich an Verunreinigungen, vor allen Dingen an Estern einund mehrwertiger Alkohole und Stickstoffkörpern der verschiedensten Zusammensetzung Das gleiche gilt von den Garungsglyzerinen Bei diesen kommon außordem noch verschiedene Schwefelverbindungen hinzu. Nach der bisherigen Arbeitsweise durch bloßes Neutralisieren des Robglyzerins wurden hochstens leicht spaltbare Ester niederer Fettsauren zerlegt, keinesfalls aber die schwer verseifbaren Ester mehrwertiger Alkohole und höherer Fettsauren. Da diese teilweise im Vakuum unzersetzt überdestillieren, wird ein qualitativ schlechtes Destillat erhalten. Auch ist die Zersetzung der Stickstoffverbindungen nach Art der Amine und der komplizierten Schwefelverbindungen nach dem bisher üblichen Verfahren ungenügend Diese Rohglyzerine werden mit Vorteil unter anhaltendem Erhitzen auf 100 bis 120°C in Gegenwart eines dauernden Überschusses von Hydraten der Alkalien oder Erdalkalien, z. B. Kalium- und Natriumhydroxyd, Bariumhydrat usw., behandelt. tritt zunachst die übliche Neutralisation der etwa vorhandenen freien Fettsauren ein, dann eine Verseifung der verschiedenen Ester unter gleichzeitiger Umsetzung der vorhandenen Stickstoffverbindungen (Entweichen von Ammoniak). Die Dauer der Verseifung ist bei den Gärungsglyzerinen z. B. 10 bis 15 Stunden. Nach Bedarf ist wahrend des Prozesses das Alkali zu ergänzen, so daß dauernd eine deutliche Rötung von Phenolphthaleinpapier eintritt. Wird kein Alkali mehr

¹⁾ D.R.P. Nr. 810 606.

verbraucht, so gilt die Verseifung als beendet. Die erhaltenen Destillate lassen sich ohne weiteres auf Dynamit- und chemisch reines Glyzerin verarbeiten. Das Verfahren läßt sich ebenso auf Glyzerinwasser oder Gärungsglyzerinlaugen (Protolschlempen) vor ihrer Konzentration anwenden.

Beispiele: 1. 1000 Teile Rohprotol werden auf 110 bis 120° C erhitzt und Alkali bis zur deutlichen Rötung von Phenolphthaleïnpapier zugesetzt. Unter dauerndem Rühren wird bei fortschreitender Verseifung das verbrauchte Alkali fortwährend ersetzt, bis ein Überschuß von 0,5°/0 Ätzalkali bestehen bleibt. Die Feststellung keiner Abnahme von Atzalkali sowie keines Entweichens von Ammoniak zeigt die Beendigung der Verseifung an. Sodann wird destilliert.

2. 1000 Teile Gärungs- oder Fettglyzerinwasser werden mit Barythydrat unter starkem Kochen wie bei 1. behandelt. Dauerndes Bestehen von einem Überschuß von 0,2% ätzbaryt zeigt die Beendigung der Verseifung an. Nach dem Filtrieren und Konzentrieren

wird, wie üblich, destilliert.

Gewinnung von reinem Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flüssigkeiten oder Rohglyzerin¹). Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Gewinnung von Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flüssigkeiten bzw. Rohglyzerin durch Beseitigung der Verunreinigungen. Erfindungsgemäß wird diese Reinigung in einfacher und wirksamer Weise dadurch erreicht, daß den glyzerinhaltigen Flüssigkeiten oder dem Rohglyzerin wasserlösliche Silikate zugesetzt werden. Es hat sich gezeigt, daß z. B. durch Zugaben von Wasserglas zu Rohglyzerin eine Ausflockung der verunreinigenden Beimengungen herbeigeführt wird, die ein für viele Verwendungszwecke bereits genügend reines Glyzerin liefert. Statt Natronsilikate können auch Kaliumsilikate Verwendung finden.

Ausfuhrungsbeispiele 1. 200 kg Rohglyzerin werden in der Kälte unter Umrühren mit 20 kg etwa 30 proz. Wasserglaslosung versetzt, worauf man den ausgeflockten Niederschlag absetzen laßt. 2. 200 kg Rohglyzerin werden wie im Beispiel 1 behandelt, nur erfolgt die Zugabe des Wasserglases unter gleichzeitiger Erwärmung des Rohglyzerins auf etwa 90°/0. 3. 4000 kg Glyzerinschlempe werden mit 80 kg Wasserglaslösung von etwa 30°/0 unter Umrühren versetzt und nun so lange erwärmt, bis sich an der Oberfläche eine Kristallhaut bildet. Nach dem Abkühlen scheiden sich außer dem ausgeflockten Niederschlag noch zahlreiche Kristalle aus. 4. Das nach Beispiel 2 behandelte Rohglyzerin wird mit so viel Kalkmilch oder kohlensaurem Baryt versetzt, als sich ein Niederschlag bildet, und weiter erwarmt. Nach der Trennung vom Niederschlag kann der Überschuß des Reinigungsmittels in bekannter Weise mit Schwefelsäure oder Oxalsäure entfernt werden.

Patentansprüche. 1. Verfahren zur Gewinnung von reinem Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flussigkeiten oder Rohglyzerin, dadurch

¹⁾ D. R. P. Nr 823666 v. 14. April 1919. Elektro-Osmoso Akt.-Ges. Berlin.

gekennzeichnet, daß die Verunreinigungen durch Zusatz von wasserlöslichen Silikaten, vorzugsweise einer Wasserglaslösung, ganz oder teilweise ausgeflockt werden, gegebenenfalls unter gleichzeitiger Wärmezufuhr. 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die etwaige Erwärmung so weit getrieben wird, daß außer der Ausflockung der Verunreinigungen gleichzeitig eine Reinigung durch Kristallisation eintritt. 3. Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß an die Ausflockung mittels Silikaten eine weitere Reinigung mit an sich bekannten Mitteln, wie z. B. Kalkmilch oder kohlensaurem Baryt, angeschlossen wird. Die Reinigung des Rohglyzerins von fremden Bestandteilen

Die Reinigung des Rohglyzerins von fremden Bestandteilen mittels Wasserglaslösungen ist unseres Erachtens gewiß nicht so tiefgehend, daß sie lohnenswert macht.

Verfahren der Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Co.¹). In wesentlich anderer Weise, als bisher angeführt, wollen die Farbenfabriken vorm. Friedr Bayer & Co. in Leverkusen bei Köln reines Glyzerin aus glyzerinhaltigen Flussigkeiten gewinnen; sie wollen diese Flussigkeiten mit Bleiverbindungen, wie Bleioxyd, oder Bleihydroxyd, behandeln und das Glyzerinblei zerlegen.

Das Glyzerin wird als unlösliches Bleiglyzerid gefallt, dieses dann isoliert und in geeigneter Weise z B. mit Schwefelwasserstoff. Säuren, wie Schwefelsaure oder Kohlensäure, in Glyzerin und Bleiverbindung zerlegt.

Beispiele 1. 200 kg eines Rohglyzerins mit einem Oxydationswert von 63°/0 werden mit 600 l Wasser verdunnt, mit 350 kg Bleiglatte versetzt und bei 70 bis 80° C sechs Stunden lebhaft gerührt. Der entstandene weiße Brei wird abgesaugt und ausgewaschen, der weiße Ruckstand mit heißem Wasser angerührt und bei 70 bis 80° C so lange mit Schwefelsaure versetzt, bis dauernd eine saure Reaktion auf Kongopapier bleibt Dann wird wieder abgesaugt, das klare Filtrat mit Bariumkarbonat neutralisiert, filtriert und eingedampft. Durch Destillation im Vakuum erhält man 110 kg eines vollständig weißen, geruchlosen Glyzerins, wahrend man durch zweimalige Destillation obigen Rohglyzerins im Vakuum nur 104 kg eines gelbgefärbten, brenzlich riechenden Glyzerins erhalten haben soll.

2. 500 kg einer Schlempe, die neben großen Mengen Sulfit, Natriumsulfat und Natriumthiosulfat 11,8% of Glyzerin (Oxydationswert) enthielt, wurde mit 150 kg Bleiglätte in einer Kugelmühle drei Stunden bei 80% C gemahlen. Nach dem Erkalten wurde der weiße Brei abgesaugt und ausgewaschen, der Ruckstand mit heißem Wasser angerührt und so lange mit Kohlensäure gesättigt, bis die alkalische Reaktion verschwunden war. Dann wurde vom Bleiniederschlag abgesaugt und ausgewaschen. Durch Eindampfen des Filtrats und Destillation im Vakuum erhielt man 48,5 kg ganz reines Glyzerin.

¹⁾ D. R. P. Nr. 808805 und Nr. 805174.

3. 500 kg Schlempe werden wie bei 2. mit 150 kg Bleioxyd vermahlen und aufgearbeitet. Die so erhaltene Glyzerinbleiverbindung wird so lange mit kochendem Wasser ausgewaschen, bis alles oder fast alles Glyzerin in Lösung gegangen ist. Die Glyzerinlösungen werden eingedampft, destilliert und das Bleihydroxyd für weitere Fällung von Glyzerin verwendet.

Durch ein Zusatzpatent hat sich obige Firma eine Abänderung des Verfahrens schützen lassen, dahingehend, daß die Zerlegung des Glyzerinbleies durch Erhitzen mit Wasser unter Druck vorgenommen wird. Dieses Verfahren hat den Vorteil, daß direkt konzentrierte Glyzerinlösungen erhalten werden Das Bleioxyd füllt in schwerer Form aus und kann leicht entfernt werden. Beispiel: 575 g Gewichtsteile Glyzerinblei von etwa $80^{\circ}/_{\circ}$ Trockengehalt, wie bei Beispiel 1 des Hauptpatents, werden mit 600 Gewichtsteilen Wasser in einem Autoklaven unter Rühren auf 160°C erhitzt und zwei Stunden bei dieser Temperatur gehalten. Dann wird das Rührwerk stillgesetzt und die Heizung entfernt Nach einer weitern halben Stunde wird durch ein Rohr, das bis kurz über den Bleiniederschlag heruntergeführt wird, eine fast klare Glyzerinlosung von etwa 160/a abgezogen, die durch Kohlensaure vom Bleioxyd befreit und destilliert wird. Der im Autoklaven verbleibende Rückstand wird mit Wasser aufgeschlämmt und abgezogen. Die erhaltene verdunnte Glyzermlosung wird aufs neue mit Glyzerinblei versetzt und mit dieser wieder unter Druck erhitzt, während das erhaltene Bleioxyd zur weiteren Abscheidung von Bleiglyzerin aus Rohglyzerin oder Schlempe verwendet wird.

Das Verfahren der Farbenfabriken vorm. Friedr. Bayer & Go. ist mutmaßlich in erster Linie für Gärungsglyzerine bestimmt. Da diese wohl schwerlich noch hergestellt werden, dürfte es damit gegenstandslos geworden sein. Zur Reinigung gewöhnlicher Rohglyzerine ist es zu teuer und umständlich und für Unterlaugen wegen ihres hohen Salzgehaltes nicht anwendbar

Das Bayersche Verfahren ist nach Verbeck¹) zunächst in kleinerem Maßstabe probiert worden und sollte auch im Großbetrieb ausgeführt werden. Die Rohschlempe wurde 6 Stunden lang ben 40 bis 50°C und dann 14 Stunden bei 20°C mit Bleioxyd verruhrt, also im ganzen 20 Stunden und zwar in einer Batterie von Kugelmühlen, weil die Bleioxydkörnehen sich sonst mit einem Bleiglyzerathautehen überziehen und dann zum großen Teil wirkungslos bleiben. Dabei ist es nicht gleich, welches Bleioxyd verwendet wird; nur gelbes, amorphes ist geeignet, nicht das rote, kristallinische. Das bei dem Prozeß gebildete Bleiglyzerat ist wahrscheinlich die Plumboverbindung:

¹⁾ Seifens-Ztg. 1921, S. 677

und entsteht dann nach der Gleichung:

$$C_8H_8O_8 + PbO = C_8H_6O_8Pb + H_9O.$$

Hiernach erfordern 100 kg Reinglyzerin theoretisch 242,4 kg Bleioxyd. Praktisch braucht man aber viel mehr, und zwar einen Uberschuß von ca. 65%, mithin etwa 400 kg Bleioxyd. Die mit Bleioxyd verriebene Schlempe wird, nachdem sie abgekühlt ist, durch Filterpressen gedrückt und der Filterschlamm mit kaltem Wasser gut ausgewaschen, bis die Waschlauge nur noch etwa 0,03 g Natriumsulfit im Liter enthält. Filtrat und Waschlauge werden verworfen, wogegen die Preßkuchen, die nach dem Auswaschen 15%, Wasser enthalten sollen (Filterschlamm I), mit der 19 fachen Menge Wasser verrührt und dann im Autoklaven bei ungefähr 4 Atm. Dampfdruck (ca. 150°C) zerlegt werden. Dabei muß das Anwärmen auf 150° tunlichst rasch geschehen, da sonst rotes, kristallmisches und nicht gelbes, amorphes Bleioxyd zurückerhalten wird. Die Masse bleibt zwei Stunden im Autoklaven und wird dann durch Absitzenlassen geklart. Die klare Flussigkeit wird abgezogen, der restierende Brei durch Filterpressen gedruckt und die abgezogene Flussigkeit mit dem Filtrat vereinigt. Das Gemisch (Flüssigkeit I) enthält ungefähr 70/0 Glyzerin Der zuletzt erhaltene Filterschlamm wird nicht ausgewaschen, aber gleich noch einmal mit Wasser verrührt und im Autoklaven weiter gespalten Die Masse laßt man wieder absitzen. Die klare Losung wird abgezogen, der Rest filtriert und der Filterschlamm sehr gut ausgewaschen Dieser Filterschlamm wundert nach der Umwandlung in gelbes Bleioxyd zur Bildung von neuen Mongen Bleiglyzerat in den Betrieb zuruck. Die abgezogene Flüssigkeit, das Filtrat und das Waschwasser von der zweiten Autoklavenspaltung werden vereinigt und zum Anruhren des Filterschlamms I verwendet, dafür aber natürlich die oben angegebene Wassermenge um das gleiche Volumen verringert. Die Flüssigkeit I wird mit Kohlensaure gesattigt, das hierdurch gefällte Bleikarbonat abfiltriert und das Filtrat eingedampft. Letzteros braucht in der Regel vorher nicht besonders gereinigt zu werden und liefert sofort ein sehr reines Rohglyzerin, das schließlich nur noch destilliert zu werden braucht. Die Verluste an Glyzerin und Bleioxyd sollen bei dem Verfahren gering sein.

Das Verfahren der Protolgesellschaft. Fur die Aufarbeitung so gewaltiger Mengen Schlempe wurde nach einem sich diesen Verhältnissen auch anpassenden Reinigungsverfahren gesucht. Als praktisch und auch durchführbar erwies sich das Verfahren der Protolgesellschaft, welches darin besteht, das Natriumsulfit aus der siedend heißen Rohschlempe mit Chlorkalzium als unlösliches Kalziumsulfit abzuscheiden, wobei Kochsalz in Lösung geht. Nach dem Abfiltrieren des Niederschlags wird das Filtrat mit überschüssiger Soda behandelt, wodurch Kalzium und Eisenverbindungen niedergeschlagen werden. Nach abermaligem Filtrieren wird das Filtrat mit Salzsäure oder Schwefelsäure neutrali-

siert und in Vakuumverdampfapparaten eingedickt, wobei sich Kochsalz ausscheidet und ein Rohglyzerin (Rohfermentol oder Rohprotol) mit einem Oxydationswert von rund $50^{\circ}/_{0}$ gewonnen wird. Man erhält also trotz der teueren Reinigung nur ein sehr unreines Produkt. Dementsprechend waren auch die Reinheit des Glyzerindestillates und die Verluste an Glyzerin bei der Destillation. Eigentümlicherweise destillierten die Glyzerinfabriken Rohprotol ganz gerne, da es leichter destillierte als Unterlaugen-Rohglyzerin. Die Destillate enthielten bis $4^{\circ}/_{0}$ Trimethylenglykol, sowie organische Schwefelverbindungen, welche Fremdstoffe durch Verbesserung in den Gärbetrieben später ganz gewaltig reduziert werden konnten, ja es ist sogar den Schichtwerken gelungen, aus dem Gärungsglyzerin ein chemisch reines Glyzerin herzustellen, das den Pharmakopöen in jeder Beziehung standgehalten hat.

Der gesamte Glyzerin verlust bis zum Dynamitglyzerin war außerordentlich groß; er betrug etwa 40% des durch die Rohschlempe eingeführten Oxydationswertes. Auch die Glyzerinausbeute bei der Gärung selbst erreichte bei weitem nicht den theoretisch berechneten Betrag.

Auf den Kopf der Bevölkerung umgerechnet, betrug der fur die Glyzeringewinnung verwendete Zucker ungefähr 6 kg pro Jahr, d. h ca. 16 bis 17°/0 des durchschnittlichen Konsums der Vorkriegszeit Hieran lag also die Zuckerknappheit während des Krieges nicht, wenigstens nicht in erster Linie; vielmehr waren daran die eingeschränkte Rübenanbauflache und der an sich geringere Ernteertrag infolge fehlender Düngemittel schuld.

Bezüglich der Ausbeute an Dynamitglyzerin auf Zucker gerechnet, waren zu Beginn sehr variierende Zahlen zu hören, man sprach von 10 bis $16^{\,0}/_{0}$. Das hatte ohne Zweifel seinen Grund in den verschieden geleiteten Gärbetrieben Erst als es golungen war, diese allerorts gleichmäßig und nach bewahrter Vorschrift zu führen, ging die Ausbeute bis $20^{\,0}/_{0}$ und darüber hinaus, selbet zu ab hat Breatz die Ausbeute bis $20^{\,0}/_{0}$ und darüber hinaus,

selbst auch bei Ersatz des Raffinates durch Rohzucker.

In Österreich stellte man folgenden Zerfall des Zuckers durch Gärung fest:

100 kg Zucker geben

37,2 kg Kohlensaure,

26,7 " Glyzerin, 23,4 " Alkohol und

12,7 " Aldehyd.

Der anfallende Spiritus hatte rund 50% Aldehyd. Er wurde als denaturierter Spiritus in den Verkehr gebracht.

In Deutschland gliederte man die Gärungs-Glyzerinaufarbeitung und -Gewinnung großen Zuckerfabriken, wie Dessau, Oschersleben und Hildesheim an. In Österreich, wo man große Melassespiritusfabriken hatte, überließ man diesen die Gärung. Die Aufarbeitung der vom Alkohol getrennten Schlempe übernahmen die Schichtwerke.

In Österreich wurden insgesamt auf Fermentol 26000 Tonnen Zucker, in Deutschland auf Protol ein Vielfaches davon vergoren.

3. Die Aufarbeitung der Protol- oder Fermentolschlempe.

Die Aufarbeitung der Protol- oder Fermentolschlempe zu Dynamitglyzerin gleicht der Seifenunterlaugenaufarbeitung auf Glyzerin. Die Verarbeitung der Schlempe gliedert sich in die Arbeitsgänge:

> Vorreinigung, Verdampfung, Destillation und

Fertigstellung der Destillate auf Dynamitglyzerin.

Die Vorreinigung bezweckt die Ausfällung des Natriumsulfits mit Chlorkalzium als unlösliches CaSO₃ und des überschüssigen Fällungsmittels mit Soda als CaCO₃. Die Verdampfung umfaßt die Konzentration der vorgereinigten Schlempe zu Rohfermentol oder Rohprotol, sowie die Trennung und Waschung des dabei sich ergebenden Salzes. Die Destillation liefert in den bekannten Vakuumdestillieranlagen Fraktionen von Glyzerindestillaten verschiedener Reinheit, die nach Prüfung, wenn nötig, einer Redestillation unterzogen werden. Die Fertigstellung auf Dynamitglyzerin erfolgt durch Konzentration brauchbarer Destillate im Vakuum auf 98°/0 Glyzeringehalt.

a) Vorreinigung.

Die entgeistete, vom Alkohol abdestillierte Dunnschlempe wurde noch im Gärbetrieben auf Dickschlempe mit einer Dichte von 25° Bé gebracht, um die Frachtkosten möglichst niedrig zu gestalten und einer ökonomischen Aufarbeitung der Schlempe entgegenzukommen. Der Versand in die Glyzerinbetriebe erfolgte im Kesselwagen. Dickschlempe war also das Rohprodukt der Glyzerinfabriken für die Darstellung von Protol oder Fermentol, ein Dynamitglyzerin von etwas geringerer Reinheit, als der Nobeltest fordert.

Dickschlempe ist eine schmutzig graue, nach Gärungsstoffen übelriechende Lauge, die noch durch Hefereste getrübt wird. Sie reagiert alkalisch. Außer Glyzerin, Nahrsalzen, Na,SO, Na,SO, enthalt die Schlempe noch viele unterschiedliche Gärungsstoffe. Festgestellt wurden Milchsaure, Essigsäure, Bernsteinsäure, Azetaldehyd, Trimethylenglykol und organische Schwefelverbindungen. Die Vorreinigung nimmt von organischen Verbindungen, den sogenannten Nichtglyzerinen, nur einen Teil. Sie beschränkt sich lediglich auf Ausfällung der anorganischen Salze Natriumsulfit, Natriumsulfat und Nährsalze. Zu diesem Zwecke wird die angelieferte Dickschlempe von großen, offenen Kesseln oder anders gestalteten Behältern aufgenommen, dort auf Kochhitze gebracht und mit starker Chlorkalziumlauge versetzt, bis keine Fallung mit CaCl, mehr eintritt. Während der Kalkfällung besorgt ein Ruhrwerk oder Preßluft

die dabei unbedingt notwendige Bewegung des Kesselinhaltes. Durch die Zugabe von Chlorkalzium zur Schlempe sinkt die Alkalität dieser. Die Folge ware die Bildung eines sauren CaSO₈, das aber wasserlöslich ist. Um dies zu vermeiden, hält man während der Sulfitfällung die Schlempe durch Zugabe von Ätzkalk (Kalkmilch) kräftig alkalisch. Ein zu großer Überschuß an CaO wirkt lösend auf vorhandene Eiweißreste, da der Ätzkalk mit Natriumsulfit freies NaOH entstehen läßt.

Der Niederschlag der Chlorkalziumfallung ist sandig und besteht in der Hauptsache aus Kalziumsulfit und Kalziumsulfat. Gering ist dagegen der Anteil an durch die Kalkfällung unlöslich gewordenen Nährsalzen und Hefenresten, welch letztere von dem außerst reichlich ausfallenden Niederschlage mechanisch mitgerissen werden. Nun filtriert man sofort, wäscht die Rückstände in der Filterpresse gut mit Wasser aus und entwässert sie mit Dampf. Diese so vorgereinigte, gefilterte Schlempe enthält in Lösung überschussige Fällungslauge und CaO.

In einem zweiten Kessel werden Filtrat und Waschwasser der Kalkfällung wieder auf Kochhitze gebracht und mit starker Sodalösung aller Kalk ausgefällt. Mit dem dabei ausfallenden kohlensauren Kalk wird gleich wie mit dem Filterruckstande der Kalkfällung verfahren, er wird abgepreßt, gewaschen und mit Dampf

entwässert.

Beide Rückstande, der Kalk- und Sodafallung, wurden anfanglich als lästige Abfallstoffe verworfen; spater wurde die im Kalziumsulfit enthaltene schweflige Saure zum Teil auf Natriumsulfit regeneriert

Das nun von der Sodafallung sich ergebende goldgelbe, klare Filtrat ist alkalisch, welche Alkalität durch Hinzufugen von Salzsäure oder Schwefelsaure genommen wurde, da im alkalischen Zustande die vorgereinigte Schlempe im Vakuum schaumen und übergehen wurde

10000 kg Dickschlempe brauchen.

3000 kg Chlorkalziumlauge von 40° Bé.

150 " Atzkalk.

450 » Ammoniaksoda und

180 » konzentrierte Schwefelsäure.

Da mit der Zeit das Natriumsulfit knapper wurde, drängte die Heeresverwaltung auf Sparsamkeit im Verbrauche mit Sulfit. Da aber diese aus gärungstechnischen Gründen, wie wir ja schon früher erwähnten, unmöglich war, so blieb nur der andere Weg übrig, Natriumsulfit aus Kalziumsulfit wieder zu gewinnen. Versuche dieser Richtung erwiesen sich als kostspielig und zeitraubend. Die Wiedergewinnung aus MgSO3 wurde versucht und auch im großen durchgeführt. Statt Chlorkalzium verwendete man Chlormagnesium. Das grobkörnig ausfallende MgSO3 wurde in Natriumsulfit umgesetzt und wieder den Gärbetrieben zugeführt. Quantitativ war die Zurückgewinnung nicht, da MgSO3 viel leichter löslich ist als CaSO3.

Es hat auch nicht an Versuchen gefehlt, Na_9SO_3 als solches aus der Schlempe auszuscheiden und wieder zu verwenden.

b) Verdampfung auf Rohprotol.

Zur Verdampfung kommt die vorgereinigte Schlempe natürlich mit bedeutend geringerer Dichte, als sie die angelieferte Dick-schlempe hatte, etwa nur 12 bis 15° Bé, da ja das Lösungswasser der Chlorkalzium- und Sodalauge sich mit den Waschwässern zur Schlempe addieren. Bevor die vorgereinigte Schlempe Verdampfung gelangt, wird ihr die von der Sodafällung herrührende überschüssige, gelöste Soda mit Salzsäure genommen. Die Schlempe reagiert nun neutral, sie enthält der Hauptsache nach außer Glyzerin Kochsalz, Glaubersalz und Natronsalze organischer Säuren, wie Essigsäure und Milchsäure. Bei der folgenden Verdampfung werden Kochsalz und Glaubersalz ausgeschieden, wie bei der Seifenunterlaugenverdampfung. Die Vakuumverdampfer für die Eindickung der vorgereinigten Schlempe sind daher ebenso konstruiert wie die bekannten Vakuum-Seifenunterlaugenverdampfer, mit einer Nutsche oder einem Salzfänger versehen. um während der Konzen-tration ausgeschiedenes Salz dem Vakuum entnehmen zu können. Das erhaltene Salz ist meist noch schlempehaltig, wenn es von der Nutsche kommt. Man schafft es in eine Zentrifuge und wascht es in ihr gut aus. Erhaltene Waschwasser werden in den Vakuumverdampfer zurückgeleitet.

Das ausgeschiedene Salz ist für die Seifenerzeugung gut verwendbar und enthalt im Mittel rund $85^{\circ}/_{0}$ Kochsalz und $15^{\circ}/_{0}$ Glaubersalz. Der Gehalt an geringen Mengen oxydabler Stoffe kann obiges Verhaltnis nicht beeinflussen. Gewaschen wurde meist bis auf $(),5^{\circ}/_{0}$

Oxydationswert

Die Verdampfung der Schlempe wurde auf eine Dichte von 35 bis 40° Bé getrieben. Da in diesem nun sirupartig gewordenen Medium bei der Eindickung die zuletzt ausgeschiedenen Salzteilchen nicht mehr so rasch sedimentieren, wie dies der geregelte Betrieb erfordert, wurde die den Vakuumapparat verlassende eingedickte Schlempe Schälzentrifugen übergeben, um auch noch jenes unlöslich gewordene Salz von der Schlempe trennen zu können. Von der Klär- oder Schälzentrifuge läuft ein tiefbraunrotes, viskoses Rohglyzerin mit ungefähr 54 bis $60^{\circ}/_{0}$ Oxydationswert. Den Rest auf $100^{\circ}/_{0}$ bilden Wasser, unorganische und organische Salze, wie Kochsalz und Glaubersalz. In dieser Form hieß das Garungsglyzerin Rohfermentol oder Rohprotol.

Nachstehend bringen wir (Abb. 37) die Ansicht einer Fermentolverdampfstation in den Schichtwerken, bestehend aus 4 Vakuumkörpern mit einer täglichen Verdampfungsleistung von 120000 Litern,

Empfohlen wurde, die Eindampfung der vorgereinigten Schlempe bei 30° Bé zu unterbrechen-und einer Säurekochung zu unterziehen, wobei vor allem die Essigsäure verloren geht. Eine anschließende Neutralisation mit Bariumkarbonat brachte wohl auch gewisse noch vorhandene organische Säuren zur Ausscheidung. Nach der Filtration wurde die Schlempe auf 35 bis 40° Bé weiter eingedampft.



Abb. 37 Verdampfstation für Gärungsglyzerinwässer der Schichtwerke in Aussig (Böhmen).

Um dieses überaus lästige Verfahren vermeiden zu können, trachteten, wie schon erwähnt, die Gärbetriebe, die Entstehung dieser Nichtglyzerine der Menge nach zu beeinflussen, indem sie es verstanden, Nebengärungen möglichst auszuschalten.

C. Synthetisches Glyzerin.

Wir haben bereits erwähnt, daß es Friedel und Silva zuerst gelungen ist, Glyzerin auf synthetischem Wege herzustellen¹). Als

¹⁾ Compt. rend. 74, 1872, S. 805, und 76, 1873, S. 1594.

Ausgangsmaterial diente ihnen das Azeton, das bei der trockenen Destillation von Zucker, Gummi, Zellulose usw. und daher auch bei der trockenen Destillation des Holzes entsteht. Ferner kann es auf einfache Weise aus Essigsäure durch Destillation von essigsaurem Kalk gewonnen werden. Es ist eine klare, farblose, leicht bewegliche, leicht entzündliche Flüssigkeit von eigentümlichem, an Essigäther erinnerndem Geruch. Es siedet bei 56°C und hat ein spez. Gewicht von 0,792 bis 0,800. Mit Wasser, Weingeist, Äther und Chloroform läßt es sich in allen Verhältnissen mischen. Seiner chemischen Natur nach ist es ein Keton, und eine Gegenüberstellung der Formeln zeigt, daß es 2 Atome Wasserstoff und 2 Atome Sauerstoff aufnehmen muß, um in Glyzerin überzugehen

Dieser Übertrag von Wasserstoff und Sauerstoff ist in einer Operation nicht zu ermöglichen. Friedel und Silva verwandelten das Azeton zunächst durch Reduktion mit Natriumamalgan in Isopropylalkohol (CH₈.CHOH.CH₃), der durch Abspaltung von Wasser in den ungesattigten Kohlenwasserstoff Propylen (CH₂:CH.CH₃) übergeführt wurde. Das Propylen wurde durch Addition von Chlor in Propylendichlorid (CH₂Cl.CHCl.CH₃) verwandelt, das beim Behandeln mit Chlorjod noch ein Atom Chlor aufnahm und in Trichlorhydmin (CH₂Cl.CHCl.CH₃Cl) überging Letzteres lieferte durch Erhitzen mit Wasser auf 160°C Glyzerin.

Der Gang der Synthese läßt sich durch folgende Formeln veranschaulichen

Es leuchtet ohne weiteres ein, daß das auf diesem Wege hergestellte Glyzerin mit dem aus natürlichen Fetten abgeschiedenen nicht in Wettbewerb treten kann.

E. Bontoux¹) schrieb 1919, daß die deutsche Heeresverwaltung während des Krieges Glyzerin nach dem Verfahren von Friedel

¹⁾ La glycérine, ses applications et ses succédanés, Revue de chim. ind. 1919, S. 127.

und Silva hergestellt habe, die deutsche Heeresverwaltung wäre in arge Verlegenheit gekommen, wenn sie bei der Glyzerinbeschaffung auf das eben besprochene synthetische Verfahren der Glyzorin-

gewinnung angewiesen gewesen wäre.

Eine zweite Glyzerinsynthese beruht auf den Arbeiten eines belgischen Chemikers, C. Henry, und eines deutschen Chemikers O. Piloty¹). Ausgangsmaterial war hier Formaldehyd (Formalin), andererseits Nitromethan. Letzteres ist ein bei 101° C siedendes Öl, das verhältnismäßig einfach durch Kochen von monochloressigsaurem Kali mit Kaliumnitrit erhalten werden kann:

$$CH_{3}CI.COOK + KNO_{3} = CH_{3}(NO_{2}).COOK + KCI$$

 $CH_{3}(NO_{9})COOK + H_{2}O = CH_{8}NO_{2} + KHCO_{8}.$

Die Monochloressigsäure entsteht beim Einleiten von Chlor in

ein heißes Gemisch von Eisessig und Essigsäureanhydrid.

C. Henry fand 1895, daß bei einem Gemisch von Nitromothan (1 Molekül) mit Formaldehyd (3 Moleküle in Form der käuflichen Losung), nach Zusatz einer kleinen Menge Pottasche eine außerst lebhafte Reaktion eintrat. Es entsteht ein kristallisierter Körper vom Schmelzpunkt 158 bis 159°C, den Henry Nitroisobutylglyzorin Seine Bildung wird durch die Gleichning veranschaulicht:

$$\mathrm{CH_3.NO_2} + 3\,\mathrm{CH_3O} = \mathrm{NO_3.C(CH_2OH)_3.}$$

Piloty³) reduzierte 1897 dieses Nitroisobutylglyzerin in neutraler Losung durch Natriumamalgam zum tertiaren Isobutylglyzery lβ-hydroxylamin (OH.CH₃)₃ C.NH(OH), das wiederum einen schön kristallısıerten Körper bildet, der bei 140° C schmilzt. Es wurde in alkeholischer Lösung mit HgO bei 50-60° geschüttelt, wobei unter Abspaltung von Ameisensäure das Oxim des Dioxyazetons entsteht:

$$(OH.CH_2)_8.C.NH(OH) + 2O = C(CH_2.OH)_1:N.OH + H.COOH | -H_2O.$$

Auch dieser Korper kristallisiert, er schmilzt bei 84° (!. Durch Bromieren seiner wasserigen Lösung geht er in das freie Dioxyazeton über:

$$2C(CH_{9}, OH)_{9}$$
. N. OH + $2Br_{9} + H_{9}O = 2(CH_{9}OH)_{9}CO + 4BrH + N_{9}O$.

Das Dioxyazeton kristallisiert, wegen seiner Neigung zur Polymerisation schmilzt es unscharf bei 68 bis 75°C. Soine wässerige, mit Aluminiumsulfat versetzte Lösung wurde bei 00 mit Natriumamalgam behandelt, bis die reduzierende Einwirkung auf Fehlingsche Losung aufgehört hatte. Die neutrale Flüssigkeit wurde durch Filtrieren und Auspressen von Aluminiumhydroxyd getrennt und am Wasserbad eingedampft, wobei eine reichliche Kristallisation von Natriumsulfat erfolgte, und dann in absoluten Alkohol gegossen. Die vom Natriumsalz abfiltrierte alkoholische Lösung hinterließ beim Ein-

¹⁾ W. Fahrion, Die Fabrikation der Margarine, des Glyzerins und Stearins, Berlin 1920, S 80.

*) Compt. rend. 1898, S 819

dampfen das Glyzerın als einen schwach gefärbten Sirup von stark süßem Geschmack. — Auch dieses Verfahren ist technisch nicht

gangbar.

A. Heinemann in London hat sich in verschiedenen Kulturstaaten ein Verfahren¹) zur Herstellung von Glyzerin auf synthetischem Wege patentieren lassen, ist also augenscheinlich von dem Gedanken ausgegangen, es technisch zu verwerten. Seine Ausgangsmaterialien bildeten Azetylen (CH:CH) und Methan (CH₄), die zu Propylen (CH₂:CH.CH₈) vereinigt wurden. Letzteres wurde mit Chlorgas oder einer Chlorverbindung behandelt, wobei Dichlorpropan entsteht. Dieses wird zunächst in Trichlorpropan und dann in Trichydroxypropan oder Glyzerin umgewandelt. Das Verfahren wird wie folgt durchgeführt: Das auf irgendwelche Weise erhaltene Propylen wird mit Chlor behandelt. Die Reaktion ist folgende:

$$CH_3 \cdot CH \cdot CH_3 + 2Cl = CH_3 \cdot CHCl \cdot CH_3Cl$$

Dem so erhaltenen Dichlorpropan wird 1 Molekül HCl entzogen, indem es über ein erwärmtes Alkali- oder anderes Metall oder eine geeignete erwärmte Alkalimetallverbindung (Magnesium, Kalzium, Aluminium, Kali-, Natronhydrat) gegossen wird. Das Allylchlorid, welches nach obiger Reaktion entsteht, wird durch Behandlung mit (hlorgas oder einer geeigneten Chlorverbindung in Trichlorpropan übergeführt. Diese Reaktionen lassen sich durch folgende Gleichungen veranschaulichen

$$\begin{aligned} \mathrm{CH_{3}CI} &- \mathrm{CHCI} - \mathrm{CH_{3}} = \mathrm{CH_{2}CI} - \mathrm{CH} & \mathrm{CH_{2}} + \mathrm{HCI}, \\ \mathrm{CH_{3}CI} &- \mathrm{CH} & \mathrm{CH_{3}} + \mathrm{CI_{3}} = \mathrm{CH_{3}CI} - \mathrm{CHCI} - \mathrm{CH_{2}CI}. \end{aligned}$$

Das Trichlorpropan wird dann mit Wasser mit oder ohne Zusatz von alkalisch reagierenden Verbindungen (Kalium-, Natriumhydroxyd, Natriumkarbonat, Kalziumhydroxyd) vermischt und erwarmt, wobei es in Glyzerin übergeht nach folgender Gleichung.

$$\begin{array}{l} {\rm CH_{9}Cl.\,CHCl.\,CH_{2}Cl+3\,H_{9}O=CH_{9}(OH).\,CH(OH).\,CH_{2}(OH)+3\,HCl\,.} \\ {\rm Trichlorpropan} \end{array}$$

Über die Ausbeute und die Kosten des Verfahrens ist nichts bekannt geworden. Es ist nicht wahrscheinlich, daß es fabriksmäßig zur Ausführung gelangte.

D. Die Rohglyzerine des Handels.

Im Handel unterscheidet man drei Hauptsorten von Rohglyzerin, das Saponifikat-, Azidifikations- und Unterlaugenglyzerin.

1. Saponifikatrohglyzerin.

Als Saponifikatglyzerin gilt nicht nur das durch Autoklavenverseifung erhaltene, sondern auch das durch Twitchell-

¹) Amerik. P. Nr. 1180497

reaktiv, Pfeilringspalter, Kontaktspalter, fermentative Fettspaltung und nach dem Krebitzverfahren gewonnene Glyzerin. Die Saponifikatglyzerine werden in einer Stärke von 28° Bé gehandelt, wobei 28° Bé einem spez. Gewicht von 1,24 entspricht, während bei raffiniertem und destilliertem Glyzerin für 28° Bé nur ein spez. Gewicht von 1,23 gerechnet wird. Die Saponifikatglyzerine sind von hellgelber bis brauner Farbe und haben einen reinen süßen Geschmack. Sie dürfen nicht mehr als $0,5^{\circ}/_{0}$ Asche beim Verglühen hinterlassen und nicht mehr als $1^{\circ}/_{0}$ nichtflüchtige organische Substanzen enthalten. Mit Bleiessig dürfen sie nur einen unbedeutenden, sich langsam absetzenden Niederschlag geben und in mäßiger Konzentration mit Salzsäure keine Trübung zeigen. Ein 28 grädiges gutes Saponifikatglyzerin siedet nach Gerlach, im Kölbehen mit Rückflußkühler geprüft, konstant bei 138° C. Der Glyzeringehalt beträgt 87 bis $90^{\circ}/_{0}$.

Die organischen Verunreinigungen bestehen aus niedrigmolekularen Fettsäuren, die vor der Konzentration des Glyzerinwassers nicht vollständig entfernt werden konnten oder wurden, und anderen organischen Substanzen, deren Natur noch nicht festgestellt ist. Die Fettsäuren werden nachgewiesen, indem man 1 Teil Rohglyzerin mit 3 Teilen Wasser verdunnt und dann mit starker Salzsäure ansäuert; falls Fettsauren vorhanden sind, entsteht eine Trübung. Die anderen organischen Verunreinigungen werden quantitativ bestimmt, indem man einige g Glyzerin langsam bei 160°C abdampft und vom Gewicht des Ruckstandes die gefundene Aschenmenge abzieht¹). Die Menge des organischen Rückstandes gibt eine zuverlässige Handhabe für die Beurteilung der Sorgfalt, mit der das Rohglyzerin hergestellt ist. In der Regel beträgt die Menge der organischen Verunreinigungen unter 1°/0.

Die Asche bestimmt man durch Vergluhen einiger g Glyzerin in einer Platinschale und Wiegen des Rückstandes.

Die Prüfung auf Arsen vervollständigt die chemische Prüfung³).

Die Reinheit des Rohglyzerins hängt wesentlich von der Sorgfalt ab, mit der die Fette vorgereinigt wurden, aus denen namentlich Alkaliseifen entfernt werden müssen, da sie sich spater nicht mehr ausfällen lassen, ferner von dem zur Spaltung verwendeten Wasser, das möglichst rein sein soll — am besten Kondenswasser — und dem Spaltverfahren. Das reinste Rohglyzerin erhält man bei der Spaltung mit Zinkoxyd im Autoklaven. Auch Twitchelreaktiv, Pfeilringspalter, Kontaktspalter und Krebitzverfahren geben gute Rohglyzerine; weniger gut ist das durch die fermentative Fettspaltung gewonnene. Aus unreinen Fetten läßt sich selbstversandlich auch nach dem besten Spaltungsverfahren kein gutes Rohglyzerin herstellen.

Aus dem Verglühen des Rohglyzerins kann nach O. Heller⁸) erkannt werden, ob Kalk oder Zink einerseits oder Magnesia andererseits

¹) Vgl. 8. 850

²) Vgl. S. 842.

⁸⁾ Seifenfabrikant 1908, S. 678.

als Spaltungsmittel verwendet wurde. Verdampft man ca. 5 g Saponifikat vorsichtig in einem Platintiegel und erhitzt den erhaltenen Rückstand mit direkter Flamme weiter, so zeigt sich dem Beobachter zwischen dem Kalk- und Zinksaponifikat einerseits und dem Magnesiasaponifikat andererseits ein Unterschied, der nach einiger Übung schon bei der Veraschung ersehen läßt, mit welchem Saponifikat man es zu tun hat. Die Kalk- und Zinksaponifikate geben die letzten im Verdampfrückstande verbleibenden Glyzerinmengen leicht ab, die Magnesiasaponifikate nicht. Letztere halten infolge der voluminösen Beschaffenheit des ausscheidenden MgO resp. MgCO₃ selbst bei sehr hoher Erhitzung hartnäckig Glyzerin zurück und geben dieses erst ab, wenn der Rückstand zu glühen beginnt. Dies ist ein Fingerzeig, daß man die Magnesiasaponifikate vor der Destillation von der Magnesia befreien soll.

Wichtig ist die Bestimmung der Asche, des Chlor-, der Schwefelsäure- und des Glyzeringehaltes. Gute Saponifikate haben nicht mehr als 0,2 bis $0.30^{0}/_{0}$ Asche, ca. 10 bis $12^{0}/_{0}$ Wasser und 87 bis $90^{0}/_{0}$ Glyzerin. Das spez. Gewicht darf bei obigem Aschengehalte nicht unter 1,24 betragen.

2. Azidifikationsrohglyzerin.

Mit dem Namen Azidifikationsglyzerin bezeichnet man die bei der sauren Verseifung als Nebenprodukt gewonnenen Rohglyzerine, obgleich sie selbst nicht destilliert sind, sondern nur die bei dem Spaltverfahren gewonnenen Fettsauren der Destillation mit überhitztem Wasserdampf unterworfen werden, nennt man diese auch Destillationsglyzerine. Sie sind bedeutend unreiner und minderwertiger als die Saponifikatglyzerine. Die besseren Qualitäten ergeben 0,4 bis 1,5% Asche, die dann gewöhnlich aus Kalk und Eisenoxyd besteht; es kommen aber auch Fabrikate vor, die 3,5 bis 5% Asche beim Gluhen hinterlassen. Die Azidifikationsglyzerine werden ebenfalls mit 28° Bé = 1,24 spez. Gewicht gehandelt. Ihre Unreinheit erklärt sich aus ihrer Gewinnungsweise. Das fertige Rohglyzerin enthält so viel Kalziumsulfat, als es in Lösung zu halten imstande ist, falls nicht noch eine besondere Reinigung mit oxalsaurem Ammon erfolgt ist. Die Menge der organischen Verunreinigungen ist größer als beim Saponifikatglyzerin; ihr Betrag kann sogar auf mehrere Prozent steigen. Der Glyzeringehalt beträgt 80 bis $85^{\circ}/_{\circ}$. Die Farbe der Azidifikationsglyzerine ist gewöhnlich dunkler als die der Saponifikatglyzerine, und sie lassen sich meist durch Knochenkohle schwer entfärben. Sie haben einen scharfen, unangenehmen, etwas bitteren Geschmack und riechen, in der Hand verrieben, widerwärtig. Mit Bleiessig geben sie einen voluminösen Niederschlag, mit Salzsäure sollen sie keine Trübung geben. Der Siedepunkt der 28 grädigen Glyzerine übersteigt selten 125°C; oft ist er noch niedriger.

3. Unterlaugenrohglyzerin.

Die Unterlaugenglyzerine, die aus den Unterlaugen der Seifenfabriken gewonnenen Rohglyzerine, sind meist rotbraun gefärbt und enthalten gewöhnlich 80 bis 82°/0 Glyzerin, 8 bis 10°/0 Wasser, größere Mengen organische Verunreinigungen und hinterlassen beim Gluhen 8 bis 10°/0 Asche. Sie haben im übrigen eine ziemlich verschiedene Zusammensetzung. Die unorganische Verunreinigung besteht meist aus Kochsalz. An sonstigen Verunreinigungen kommen vor: Leim, Harzsäure, Proteinkörper, Kohlenwasserstoffe, Ätznatron, Soda, Schwefelnatrium, Rhodannatrium und Natriumhyposulfit. Häufig enthalten sie auch noch etwas Seife gelöst. Die Gesamtmenge der organischen Verunreinigungen soll 3°/0 nicht übersteigen. Das Unterlaugenglyzerin unterscheidet sich vom Saponifikat- und Azidifikationsglyzerin durch seinen hohen Salz- und Aschengehalt, sowie durch sein hohes spez. Gewicht, das ca. 1,3 beträgt und durch seine dunkle Farbe.

Das Salz im Seifenglyzerin soll vorwiegend aus Kochsalz bestehen. Im schlecht gereinigten Glyzerin finden sich auch Natriumkarbonat, Atznatron, Natriumsulfid, Natriumthiosulfat und Natriumzyanat. Die Menge der organischen Verunreinigungen variiert betrachtlich, je nach dem Reinigungsprozeß. Es kommen, was freilich zu den größten Seltenheiten gehört, Qualitäten vor, die rund 10/0 organische Verunreinigungen enthalten und somit eine bessere Qualität als Azidıfikationsglyzerin vorstellen, während die meisten größere Mengen organischer Verunreinreinigungen enthalten. Unterlaugenglyzerine mit $3^0/_0$ organischem Ruckstand gelten noch als gute Im allgemeinen enthalten Laugenglyzerine, die von Ansätzen aus Neutralfetten stammen, weniger organischen Ruckstand als solche, die von Seifen herrühren, zu denen nur oder auch Fettsauren mit verarbeitet wurden. Die Farbe der Unterlaugenglyzerine ist hellgelb bis braun oder fast schwarz. Hellgelbe Unterlaugenglyzerine gehören aber zu den Seltenheiten; meist sind sie dunkler gefärbt. Der Geschmack guter Muster ist siß, natürlich mit salzigem Beigeschmack. Unreine Proben haben einen höchst unangenehmen, lauchartigen Geschmack, selbst wenn Sulfide nicht vorhanden sind. Ein Unterlaugenglyzerin, das beträchtliche Mengen von Sulfiden, Thiosulfaten oder Sulfiten enthalt, ist für die weitere Aufarbeitung auf Destillatglyzerine ohne nochmalige Reinigung nicht zu empfehlen.

Nach O. Sachs¹) soll ein gutes Laugenglyzerin folgende Eigenschaften besitzen: 1. Klarheit und Durchsichtigkeit, selbst bei dunkler Farbe. 2. gelbe bis rotbraune Farbe, 3. Glyzeringehalt mindestens $80^{\circ}/_{\circ}$, 4. Asche maximal $9.5^{\circ}/_{\circ}$, 5. vollkommene Abwesenheit von Sulfiden und Arsenverbindungen, 6. Hyposulfitgehalt maximal $0.3^{\circ}/_{\circ}$, 7. Alkalität minimal, 8. Geschmack mehr süß als salzig, nicht laugenhaft, 9. eine mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnte Probe muß nach dem Ansäuren mit Salzsäure zwei Stunden klar bleiben.

¹⁾ Seifens -Ztg. 1907, S 601.

Hierher gehört auch das Gärungsglyzerin. Das Protol- oder, wie es in Österreich genannt wird, Fermentolglyzerin ist, wie wir gesehen haben, sehr unrein. Es bildet keinen eigentlichen Handelsartikel und wird auch schwerlich jemals ein solcher werden.

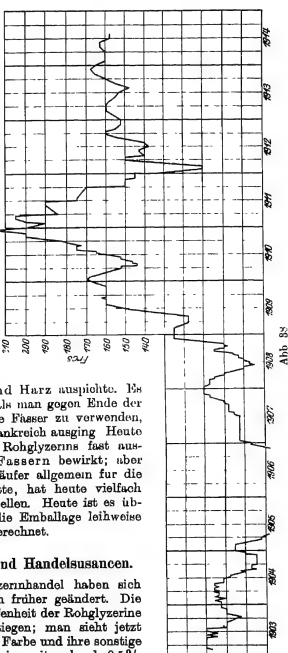
4. Der Versand.

Der Versand des Rohglyzerins erfolgte erst allgemein in hölzernen Gebinden, die sich aber schlecht zum Transport von Glyzerin eignen, da das Glyzerin die Poren durchdringt und besonders in der warmen Jahreszeit zu reichlicher Leckage Anlaß gibt. Man half sich da meist, indem man die Barrels mit einem

Gemisch von Ceresin und Harz auspichte. Es wurde wesentlich besser, als man gegen Ende der 60er Jahre anfing, eiserne Fasser zu verwenden, eine Neuerung, die von Frankreich ausging Heute wird der Transport des Rohglyzerins fast ausschließlich in eisernen Fassern bewirkt; aber während fruher der Verkäufer allgemein fur die Emballage zu sorgen hatte, hat heute vielfach auch der Käufer sie zu stellen. Heute ist es üblich, daß der Verkäufer die Emballage leihweise liefert und Leihgebühr berechnet.

5. Preisnotierungen und Handelsusancen.

Die Usancen im Glyzerinhandel haben sich auch sonst vielfach gegen früher geändert. Die Ansprüche an die Beschaffenheit der Rohglyzerine sind ganz wesentlich gestiegen; man sieht jetzt bei weitem mehr auf ihre Farbe und ihre sonstige Reinheit. Saponifikatglyzerine mit mehr als $0.5^{\,0}/_{0}$ Aschengehalt werden beanständet oder müssen sich einen Preisabzug gefallen lassen (vgl. Seite 259).



Der Haupthandelsplatz für Saponifikat-Rohglyzerin ist Paris, und es hat sich dort zum vollständigen Spekulationsartikel herausgebildet, dessen Preise starken Schwankungen unterworfen sind, wie Abb. 38 zeigt, welche die Glyzerinpreise der Jahre 1903 bis zum Ausbruch des Krieges 1914 nach Pariser Notierungen in graphischer Darstellung gibt. Gehandelt wird das Glyzerin in Paris in Stärke von 28° Bé = 1,24 spez. Gewicht.

Zum Vergleich mit der von uns gegebenen Preisaufstellung mögen einige ältere Zusammenstellungen hier Platz finden. Die älteren, welche die Jahre 1872 bis 1891 umfassen, sind von Maurice Duclos¹) in Paris, die der Jahre 1895 bis 1902 von Bruder Bak²) in Wien

angefertigt.

Preise von Saponifikat-Rohglyzerin in Paris in den Jahren 1872 bis 1891.

Monat	1872 Fr	1873 Fr.	1874 Fr	1875 Fr	1876 Fr	1877 Fr	1878 Fr.	1879 Fr	1880 Fr.	1881 Fr
April ,	90,— 100,— 105,— 100,— 100,— 85,— 85,— 90,— 90,— 90,— 90,—	85,— 77,50 75,— 75,—	50,— 50,— 45,— 45,— 85,— 85,50 82,— 80,— 80,— 87,50	47,50 50,— 50,— 45,—	50,— 55,— 60,— 70,— 70,— 70,— 70,— 70,— 75,— 80,— 80,—	85,— 85,— 85,— 85,— 80,— 77,50 75,— 67,50 65,—	50,— 50,— 50,— 50,— 50,— 50,— 50,— 50,—	60,	72,50 72,50 75,— 77,50 82,50 85,— 90,— 100,— 105,—	120,— 180,— 140,— 170,— 200,— 210,— 210,— 215,— 205,— 185,—
Jahresmittel	92,92	65,21	38,71	45,68	68,88	77,92	50,	57,08	86,25	183,75

Preise von Saponifikat-Rohglyzerin in Paris in den Jahren 1882 bis 1891.

Monat	1882 Fr	1888 Fr.	1884 Fr.	1885 Fr.	1886 Fr.	1887 Fr.	1888 Fr	1889 Fr	1890 Fr.	1891 Fr.
Februar Mārz Aprıl Aprıl Juni Juli September Oktober	190,— 175,— 170,— 150,— 120,— 110,— 110,— 110,— 110,— 180,—	150,— 150,— 120,— 105,— 105,— 110,— 110,— 110,— 105,— 105,— 105,—	105,— 100,— 95,— 85,— 75,— 65,— 50,— 50,— 50,—	45,— 45,— 50,— 50,— 55,— 57,50 60,—	52,50 52,50 55,— 60,— 62,50 65,— 67,50 77,50 97,50 115,—	187,60 140,— 125,— 120,— 115,— 125,— 187,60 180,— 125,— 120,—	110,— 105,— 100,— 95,— 75,— 80,— 80,— 80,— 85,—	102,50 88,75 77,50 82,50 91,25 90,50 85,— 82,50 78,60 86,25	88,12 80,50 80,62 79,87 77,50 68,12	70,62 75,— 72,50 65,62 62,50 62,50 70,— 64,— 61,25 66,25
Jahresmittel	147,91	115,—	73,38	51,88	78,75	127,08	92,10	89,82	85,74	66,51

¹⁾ Mangold, Die Stearmindustrie, S. 135

²⁾ Lach, Die Gewinnung und Verarbeitung der Glyzerine, S. 88.

Preise von Saponifikat-Rohglyzerin in Paris in den Jahren 1895 bis 1902.

Monat	1895 Fr.	1896 Fr.	1897 Fr.	1898 Fr.	1899 Fr.	1900 Fr	1901 Fr.	1902 Fr.
Januar Februar	61,29 60,— 61,45 62,25 70,08 75,— 74,44 69,11 78,88 87,74 106,65 121,—	120,— 120,— 118,55 110,75 115,— 115,73 117,50 117,50 115,— 113,80 110,50	97,50 88,75 90,— 85,— 69,50 66,25 65,— 67,25 66,90 66,25 66,25	68,75 70,— 71,50 70,— 71,25 79,80 85,— 88,50 80,— 78,75 71,50 70,—	72,50 76,— 77,50 77,50 77,50 77,80 82,25 85,75 98,— 98,75 94,85 92,50	94,50 97,50 108,75 104,50 105,— 107,— 110,— 107,25 104,— 102,50 101,50	102,50 102,— 97,50 95,— 98,75 96,— 95,— 90,— 87,— 85,— 89,—	95,25 106,50 105,— 105,— 102,50 102,50 102,60 100,— 98,— 98,— 102,50 106,—
Jahresmittel	77,27	115,25	75,72	74,50	88,80	104,	93,96	102,—

Der Preis fur Saponifikat-Rohglyzerin, der 1872 auf Fr. 105 gestiegen war, fiel im September und Oktober 1874 bis auf Fr. 30. Es ist dies nach Schrameck1) der niedrigste Preis, den das Glyzerin erreicht hat, seitdem es Handelsartikel geworden war. Die Lage besserte sich etwas 1875, indem sich der Preis um Fr. 45 bewegte. Gegen Ende des Jahres 1876 stieg er auf ungefahr Fr. 80, um 1878 wieder auf Fr. 50 zu fallen. 1879 stieg der Preis etwas, und er betrug zu Anfang des Jahres 1880 Fr 60. Im September 1881 erreichte das Saponifikatglyzerin infolge einer sehr starken Haussespekulation seinen Höhepunkt mit Fr 215. Die ursprungliche Ver-anlassung zur Haussebewegung war der Plan der Erbauung des Panamakanals infolge des weitverbreiteten Irrtums, daß zur Sprengung der Felsen viel Dynamit erforderlich ware und zu seiner Herstellung viel Glyzerin erzeugt werden müsse. In diese Haussestimmung schlug die Nachricht ein, daß es einem gewissen M. B. (Schrameck gibt den Namen nur mit den Anfangsbuchstaben an, und wir waren auch sonst nicht imstande, ihn zu ermitteln) gelungen sei, das Glyzerin aus den Unterlaugen der Seifenfabriken zu gewinnen. Dies hatte zur Folge, daß die Glyzerinpreise in drei Monaten um Fr. 35 fielen. Als man aber erfahren hatte, daß das gewonnene Unterlaugenglyzerin sehr unrein war, bekam die Spekulation neuen Mut, und 1m Januar 1882 stieg der Preis fur Saponifikatglyzerin um Fr. 15, um im Februar wieder um Fr 20 zu fallen. Die Baisse verschärfte sich, und im August fiel der Preis auf Fr. 110, um dann im November wieder seinen Höhepunkt mit Fr. 180 zu erreichen. Im Januar 1883 wurde dann aber bekannt, daß es einer Fabrik in England gelungen war, Unterlaugenglyzerin mit $80^{\circ}/_{\circ}$ Reinglyzerin und 10 bis $11^{\circ}/_{\circ}$ Salz herzustellen. Damit war der Haussespekulation der

¹⁾ Schrameck, Courtier assermenté au tribunal de la Seine. La glycerine, Paris 1, Place Boieldieu.

Boden entzogen, und es kam zu einer Katastrophe, bei der der Preis des Saponifikatglyzerins bis auf Fr. 45 fiel.

Im April 1886 begann wieder eine Haussespekulation. Der Glyzerinpreis, der bei Beginn der Operation Fr. 60 betrug, stieg im Januar und Februar 1887 bis auf Fr. 135. Diese Spekulation brach 1889 elend zusammen, und der Glyzerinpreis fiel bis auf Fr. 82,50. Der Zusammenbruch erfolgte nicht allein durch die Verluste, die bei dem Wiederverkauf der gekauften und eingelagerten Ware eintraten, sondern auch durch die Zahlungsunfähigkeit der Leiter der Operation, deren Geldgeber die einzigen unschuldigen Opfer der Spekulation waren. Das war der letzte bekannt gewordene Versuch, eine größere Spekulation in Glyzerin ins Werk zu setzen. Von da ab ist das Glyzerin zu einem Produkte geworden, dessen Preise sich in erster Linie nach Angebot und Nachfrage richteten.

Gegen Ende des Jahres 1894 machte sich für alle Rohglyzerinsorten eine Abschwachung der Preise bemerkbar; besonders bei Saponifikatglyzerin trat dies in Erscheinung, weniger stark bei Unterlaugenglyzerin.

Im Jahre 1895 fingen die Amerikaner an zu kaufen, da man die Ausführung wichtiger öffentlicher Arbeiten und neue Verwendungsmöglichkeiten fur Glyzerin erwartete. Diese Kaufe hatten zur Folge daß die Preise in 9 Monaten von Fr. 60 bis auf Fr 120 stiegen

1899 brach der sudafrikanische Krieg aus. Dadurch kamen die 6000 t Robglyzerin, die zur Herstellung von Dynamitglyzerin für den südafrikanischen Konsum jährlich gebraucht waren, auf den Markt, drückten aber verhältnismaßig wenig den Prois, der nur um Fr. 7,50 fiel.

Im Januar 1900 setzte wieder eine starke Nachfrage nach Glyzerin aus den Vereinigten Staaten ein, was eine Preissteigerung auf Fr. 110 bewirkte. Von der zweiten Halfte des Jahres 1902 beginnt ein allmählicher Abstieg der Glyzerinpreise, hervorgerufen durch die beträchtlich gesteigerte Glyzerinproduktion. Sie war vor allem eine Folge der Einfuhrung des Twitchellverfahrens, das auch mittleren und kleineren Seifenfabriken es ermöglichte, sich auf Fettspaltung einzurichten. Im Jahre 1903 vermehrte sich die Glyzerinproduktion in den Vereinigten Staaten um mehr als das Doppelte. Obwohl der Glyzerinverbrauch sich unausgesetzt steigerte, war diese Steigerung doch nicht groß genug, um die erheblich größeren Mengen, die auf dem Markt erschienen, glatt aufzunehmen. Erst gegen Ende des Jahres 1908 begann wieder ein Aufstieg der Glyzerinpreise, der Ende 1910 und Anfang 1911 seinen Höhepunkt erreichte.

Der Glyzerinhandel zeigt, wie aus unseren Ausführungen hervorgeht, ein äußerst wechselvolles Bild. Der Unterschied zwischen dem niedrigsten Preise, den wir notiert finden, Fr. 30 im Herbst 1874, und dem erreichten höchsten Preise, Fr. 220 im Herbst 1881, beträgt nicht weniger als Fr. 190.

6. Britische Standardbestimmungen für Seifenunterlaugenund Saponifikat-Rohglyzerin.

Nachstehende "Standardbestimmungen" für den Handel mit Rohglyzerin wurden vom "Britischen Exekutiv-Komitee für Rohglyzerin-Analyse" vereinbart und von einer Versammlung von Rohglyzerinfabrikanten, Käufern und Maklern, die in dem Whitehall Room in London am 3. Oktober 1912 stattfand, angenommen:

Seifenunterlaugen-Rohglyzerin. Die Analysen müssen der internationalen Standard-Methode (I. S. M. 1911) gemäß ausgeführt werden.

Reinglyzerin. Der Standard ist $80^{\circ}/_{0}$ Reinglyzerin. Alles gelieferte Rohglyzerin, das $81^{\circ}/_{0}$ Reinglyzerin und darüber enthält, muß im Verhältnis des Mehrgehaltes, auf $80\,\mathrm{proz}$. Standardbasis berechnet, bezahlt werden. Alles Rohglyzerin, das unter $80^{\circ}/_{0}$, aber $78^{\circ}/_{0}$ oder mehr enthält, unterliegt einem Abzug, der $1^{\circ}/_{8}$ mal den Wert des Mindergehaltes, auf der $80\,\mathrm{proz}$. Preisbasis berechnet, beträgt. Wenn die Untersuchung weniger als $78^{\circ}/_{0}$ ergibt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen. Es folgt daraus, daß alle zu entrichtenden Vergütungen auf dem Einheitspreis des Reinglyzerins fußen müssen, d. h. $1^{\circ}/_{0}$ Überschuß über den ReinglyzerinStandardgehalt von $80^{\circ}/_{0}$ wird $1^{\circ}/_{80}$ mehr, und $1^{\circ}/_{0}$ Defizit des Rein-

glyzerin-Standardgehalts wird $\frac{1\cdot 5}{80}$ weniger als den Kontraktpreis ausmachen.

Beispiele: Lit.
$$X =$$
 berichtigter Preis,
 $Y =$ Reinglyzeringehalt lt. Analyse (I. S. M.) z. B.
 $81,20^{0}/_{0},$
 $Z =$ Kontraktpreis, z. B. Fr 1500 für 1000 kg,
 $S =$ Reinglyzeringehalt, Stand $= 80^{0}/_{0}$

Somit ist $X = \frac{Z \times Y}{S}$ und daher $X = \frac{1500 \times 81,2}{80} = \text{Fr.} 1522,50 \text{ für}$ 1000 kg,

oder, wenn
$$Y = 78.8^{\circ}/_{\circ}$$
 ist, so ist $80 - 78.8 = 1,20$, die Differenz also $1,20 \times 1^{1}/_{\circ} = 1,80$ und $80 - 1,80 = 78.2$,

daher
$$X = \frac{1500 \times 78,2}{80}$$
 = Fr. 1466,25 für 1000 kg.

Asche. Der Standard ist $10^{\,0}/_{0}$. Wenn der Aschengehalt $10^{\,0}/_{0}$, aber nicht $10,5^{\,0}/_{0}$ übersteigt, wird ein Abzug in Prozenten für den Überschuß über $10^{\,0}/_{0}$, auf den Kontraktpreis berechnet, gemacht und, wenn er $10,5^{\,0}/_{0}$ übersteigt, ein weiterer Abzug in Prozenten, der dem doppelten Betrag des Überschusses über 10,5 gleichkommt. Wenn der Gehalt an Asche $11^{\,0}/_{0}$ übersteigt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen. Daraus folgt, daß, wenn der Aschen-

gehalt laut Analyse (I.S.M.) nicht $10,5^{\circ}/_{0}$ übersteigt, der Mehrbetrag des Standards ($10^{\circ}/_{0}$) prozentweise auf den Kontraktpreis berechnet wird. In derselben Weise wird aller Überschuß über $10,5^{\circ}/_{0}$, mit 2 multipliziert, berechnet und dem Ergebnisse des Abzugs für Überschuß bis zu $10,5^{\circ}/_{0}$ zugezahlt.

Beispiele: Lit. D = Abzug vom Kontraktpreis für Überschuß des Standard $(10^{\circ}/_{0})$,

Z =Kontraktpreis, z. B. Fr. 1500 fur 1000 kg,

e =Uberschuß an Asche bis zu $10.5^{\circ}/_{\circ}$,

 e^1 — Überschuß an Asche über $10.5^{0}/_{0}$,

dann ist
$$D = \frac{Z \times e}{100} + \frac{Z \times 2e^1}{100}$$
, daher, wenn der Aschegehalt $10.4^{\circ}/_{0}$

1st,
$$D = \frac{1500 \times 0.4}{100} = \text{Fr. 6 für } 1000 \text{ kg, und wenn er } 10.8^{\circ}/_{0} \text{ ist,}$$

$$D = \frac{1500 \times 0.5}{100} + \frac{1500 \times 0.3 \times 2}{100} = \text{Fr. } 16,50 \text{ für } 1000 \text{ kg}$$

Organischer Rückstand. Der Standard ist $3^{0}/_{0}$. Fur Überschuß über $3^{0}/_{0}$ wird ein Abzug in Prozenten gemacht, der dreimal dem Wert des Überschusses über $3^{0}/_{0}$, auf den Kontraktpreis berechnet, gleichkommt. Alle Ware, die über $3,75^{0}/_{0}$ aufweist, kann vom Käufer zurückgewiesen werden. Daraus folgt, daß, wenn der organische Rückstand laut Analyse (I.S.M.) $3^{0}/_{0}$ übersteigt, dieser Überschuß über den Standard mit 3 multipliziert und prozentweise auf den Kontraktpreis berechnet wird.

Beispiele: Lit. D = Abzug für Mehrgehalt über den Standard (3 $^{0}/_{0}$), Z = Kontraktpreis, z. B. Fr. 1500 für 1000 kg, e = Mehrgehalt des organischen Rückstands über Standard (3 $^{0}/_{0}$),

dann ist, wenn die Analyse 3,25°/0 organischen Ruckstand ergibt,

$$D = \frac{1500 \times 0.25 \times 3}{100} = \text{Fr. } 11.25 \text{ für } 1000 \text{ kg.}$$

Saponifikat-Rohglyzerin. Dieses wird auch nach der internationalen Standardmethode gehandelt, wobei folgende Vorschriften gelten

Reinglyzerin. Der Standard ist $88\,^{\circ}/_{\circ}$. Alles gelieferte Rohglyzerin, das $89\,^{\circ}/_{\circ}$ Reinglyzerin und darüber ergibt, muß im Verhältnis des Mehrgehaltes auf der $88\,\mathrm{proz}$. Standardbasis bezahlt werden. Jedes Rohglyzerin, das unter $88\,^{\circ}/_{\circ}$, aber $86\,^{\circ}/_{\circ}$ oder mehr ergibt, unterliegt einem Abzug, der $1^{1}/_{\circ}$ mal den Wert des Mindergehaltes, auf der $88\,\mathrm{proz}$. Preisbasis berechnet, beträgt. Wenn die Untersuchung weniger als $86\,^{\circ}/_{\circ}$ ergibt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen. Daraus folgt, daß alle zu entrichtenden Vergutungen auf den Einheitspreis des Reinglyzerins führen müssen,

d. h. $1^{0}/_{0}$ Überschuß über den Reinglyzerin-Standardgehalt von $88^{0}/_{0}$ wird $^{1}/_{88}$ mehr und $1^{0}/_{0}$ Defizit wird $\frac{1\cdot 5}{88}$ weniger auf den Kontraktpreis ausmachen.

Asche. Der Standard ist $0.5^{\circ}/_{0}$. Wenn der Aschengehalt $0.5^{\circ}/_{0}$ übersteigt, wird ein Abzug in Prozenten im Betrage des doppelten Wertes des Überschusses über $0.5^{\circ}/_{0}$, auf den Kontraktpreis berechnet, gemacht. Wenn der Überschuß an Asche $2^{\circ}/_{0}$ übersteigt, ist der Käufer berechtigt, die Ware zurückzuweisen.

Beispiel: Lit. D = Abzug vom Kontraktpreis für Überschuß des Standard $(0,5^{\circ}/_{\circ})$, Z = Kontraktpreis, z. B. Fr. 1700 für 1000 kg,

Z = Kontraktpreis, z. B. Fr. 1700 für 1000 kg, e = Überschuß an Asche über Standard $(0,5^{\circ}/_{\circ})$,

dann ist $D = \frac{Z \times 2 e}{100}$. Wenn die Analyse z. B. 1,2% Asche ergibt,

so ist $D = \frac{1700 \times 0.7 \times 2}{100} = \text{Fr. 23.80 für 1000 kg.}$

Organischer Ruckstand. Der Standard ist $1^0/_0$. Es wird ein prozentweiser Abzug gemacht, der dem doppelten Wert des Überschusses uber den Standard von $1^0/_0$, auf den Kontraktpreis berechnet, gleichkommt. Alle Ware, die über $2^0/_0$ aufweist, kann vom Käufer zurückgewiesen werden.

II. Die Veredlung der Rohglyzerine.

Das auf die eine oder andere Weise gewonnene Rohglyzerm ist mehr oder weniger gefärbt und enthält, je nach seiner Abstammung, größere oder geringere Mengen fremder Bestandteile, teils organischer, teils unorganischer Natur. Zur Reinigung schlägt man zwei Wege ein, entweder behandelt man die Rohglyzerine mit Knochenkohle bzw. einem andern geeigneten Entfarbungsmittel oder unterwirft sie der Destillation. Das nach dem ersten Verfahren gereinigte Glyzerin wird als raffiniertes oder neuerdings auch als industrielles Glyzerin gehandelt, wahrend das nach dem zweiten Verfahren gereinigte als destilliertes bezeichnet wird. Das erste Verfahren hat nicht mehr die Bedeutung, die es fruher hatte, seitdem die Destillation sich mehr und mehr ausgebreitet hat; doch werden noch immer nicht unbedeutende Mengen raffiniertes Glyzerin hergestellt, da das Verfahren einfacher ist und sich auch billiger stellt als die Destillation und für manche Zwecke das raffinierte Glyzerin vollkommen genügt. Dabei sind die Glyzerinverluste beim Raffinationsprozeß so gering, daß man sie bei guter Arbeit gleich Null setzen kann. Bezweckt wird mit der Raffination ein Aufhellen der Farbe und meist auch eine Entfernung des Kalkes und der Kalksalze.

A. Glyzerinraffination.

Von einem raffinierten Glyzerin kann man verlangen, daß die Asche nicht $0.4\,^{\circ}/_{0}$ und der organische Rückstand nicht $1\,^{\circ}/_{0}$ übersteigt. Im Glyzerinhandel trifft man oft nur geschönte Glyzerine, die als raffiniert bezeichnet werden, dabei reicher an Asche und organischem Rückstand sind als schlechte Saponifikat-Rohglyzerine, ja selbst als Unterlaugen-Rohglyzerine. Wird doch oft genug empfohlen, Destillationsrückstände zu klären und diese als raffinierte Ware zu verkaufen. Gegen die Verwertung solcher Rückstände ist an und für sich, wenn überhaupt noch Glyzerin darın vertreten ist, nichts einzuwenden; aber man darf sie nicht als raffiniertes Glyzerin in den Verkehr bringen.

Nicht jedes Rohglyzerin ist zur Herstellung von raffiniertem Glyzerin geeignet Wenn auch die Ausfällung der Kalksalze und mit diesen auch der Magnesia- und Eisensalze keine Schwierigkeit bietot, so widersetzen sich doch Sorten wie Azidifikations- und Unterlaugen-Rohglyzerine der Bleichung gar sehr. Sollten sich unter diesen doch einige finden, die sich dazu verwenden lassen, so kann das nur unter Aufwand großerer Raffinationskosten geschehen. Nähern sich letztere den Destillationsspesen, dann tritt die Destillation an Stelle einer Raffination. Fur gewöhnlich eignen sich Autoklaven-Rohglyzerine am besten zu letzterer.

Diese Gattungen von Glyzerinen finden meist, wie schon ihr Name sagt, in der Industrie Verwendung, wie zur Herstellung von Hektographenmassen, Tinten, Gasuhrfüllungen, in der Woll- und Lederindustrie usf. Sie enthalten Natronsalze neben einem großeren organischen Rückstand; beides schließt ihre Verwendung in der Arzneikunde, im Lebensmittelfache und in der Dynamitfabrikation aus.

Von den im Rohglyzerin gelösten Salzen konnen natürlich durch die Raffinerie Natronsalze nicht erfaßt werden, wohl aber Kalk. Magnesia-, Zink- und Eisensalze Zur Ausfallung wird Rohglyzerin stark verdünnt, etwa auf das Dreifache der Menge, da ja hochprozentiges Glyzerin gewisse Salze, wie Kupfer- oder Eisensalze, in der Ausfällung hemmt. In dieser Verdünnung filtert und bleicht es auch besser. Die Ausfallung obiger Salze erfolgt mit Sodalösung oder oxalsaurem Natrium oder oxalsaurem Ammonium bei Kochhitze der Glyzerinlösung. Eine daranschließende Filterung trennt die unloslich gewordenen Salze vom Glyzerin. Die Farbe der Lösung ist meist noch so, wie sie vor der Fällung gewesen ist.

1. Raffination über Knochenkohle.

Ursprünglich hat man die Reinigung in der Weise zu bewirken gesucht, daß man in das Rohglyzerin Knochenkohle in Pulverform einrührte und das so behandelte danach filtrierte, hat sich dann aber bald überzeugt, daß der Effekt ein sehr maßiger war. Man nahm sich dann die Knochenkohlenfilter zum Muster, wie sie in der Zuckerfabrikation ublich waren, und hat nun für Glyzerin anfänglich nicht Zylinder aus Schmiedeeisen, sondern solche aus Zinkblech verwendet, wozu wohl weniger ihre einfache und billige Herstellung als die Furcht vor der Berührung des Glyzerins mit Eisen bzw. die Sorge, daß das Glyzerin Eisen aufnehmen könnte, Veranlassung war. Innen hatten diese Zinkzylinder Dampfschlangen. Jetzt verwendet man

allgemein schmiedeeiserne Zylinder, wie sie in Abb. 39 abgebildet sind. Sie haben ein Mannloch zum Ausbringen der Knochenkohle und sind

mit Dampfschlange für indirekten Dampf ver-Hochbehälter sehen. Zum Entfärben benutzt man Knochenkohle in Kornung ungefähr in der Größe einer Erbse. Sammelgefaß für Glyserin

Abb 39. Raffinationsbatterie.

Das Rohglyzerin wird, bevor es auf die Filter kommt, auf 16° Bé verdünnt, da sich stärkere Glyzerine im allgemeinen nicht vollkommen entfärben lassen und im Hochbehälter mit indirektem Dampf auf 80 bis 100° C erwärmt. Auf einem Zylinder kann man das Glyzerin nicht vollständig entfärben; es bilden vielmehr 3 bis 4 Zylinder eine Batterie, die das Glyzerin zu passieren hat, und zwar nach dem

Prinzip des Gegenstromes. Das frische Glyzerin kommt auf den Zylinder, der am längsten im Gebrauch und daher am wenigstens wirksam ist, und schließlich auf das Filter, welches die am wenigsten gebrauchte oder frische Kohle enthält. Das Glyzerin durchfließt die Batterie in ca. 24 Stunden. Manches Rohglyzerin entfärbt sich sehr schnell, während bei anderen längere Zeit erforderlich ist. Ia raffiniertes Glyzerin kann man nur aus gutem Saponifikat herstellen; Azidifikationsglyzerin ist nur zu Ha raffiniert brauchbar und Unterlaugenglyzerine lassen sich nur durch Destillation raffinieren, wie schon früher hervor-

gehoben wurde.

Die Füllung der Zylinder mit Glyzerin und dessen Beförderung aus einem Zylinder in den andern erfolgt in verschiedener Weise. Heute erfolgt das Füllen der Zylinder entweder durch Druckpumpen oder durch Preßluft oder durch ein höher stehendes Reservoir, von dem aus das Glyzerin einläuft, wie es die Anlage Abb. 30 zeigt. Hat das Glyzerin die ganze Anlage durchzogen, so wird die jotzt gut entfärbte Glyzerinlosung gefiltert und im Vakuum auf 28° Bé eingedickt. Unter Anwendung einer kleinen Menge Blutkohle oder aktiven Kohle, einer Nachbleichung, kann es weiße Farbe bekommen und als "Ia raffiniertes Glyzerin" mit Spuren von Kalksalzen in den Handel gebracht werden, wogegen nicht weiß zu bekommendes Raffinat als "Ha raffiniertes Glyzerin" oder als gelblich raffiniertes angesprochen bzw. bezeichnet wird.

Da die Entfernung der Kalksalze aus dem Glyzerin durch Spodium nicht quantitativ ist, so greift man vor der Eindickung oft noch zu einer Kalkfällung an dem bereits entfarbten Glyzerin.

Die Wirkung der Knochenkohle ist eine doppette. In erster Linie wirkt dieselbe entfarbend; aber wie sie die Zuckersüfte nicht nur entfärbt, sondern zum Teil auch von Salzen, namentlich von Kalksalzen befreit, so wirkt sie auch auf die Rohglyzerinlösungen. Die entfärbende Kraft ist eine Flächenanziehung und beruht in erster Linie auf dem Kohlenstoffgehalt.

Die Knochenkohle verliert mit der Zeit ihr Entfarbungsvermögen und muß durch frische Kohle ersetzt werden. Vor ihrer Entfernung aus den Filtern muß ihr das darm noch enthaltene Glyzerin durch Waschen mit Wasser unter Anwärmen entzogen werden. Man gibt so lange frisches Wasser bis dieses nicht mehr süß schmockt. Die Waschwässer dienen zum Verdünnen des zu raffinierenden Rohglyzerins.

Die Wiederbelebung der Knochenkohle.

Die nicht mehr wirksame Knochenkohle muß, um sie wieder verwenden zu können, wieder belebt werden. Die Wiederbelebung erfolgt durch Ansäuerung mit entsprechend verdünnter Salzsäure, Gärung, Auswaschen, Trocknen und Glühen. Statt der Gärung ist eine Behandlung mit Natronlauge empfohlen und in Anwendung gekommen. Die wieder zu belebende Kohle wird zunächst mit der

Salzsäure und danach mit Wasser gewaschen und hierauf unter Zusatz von Natronlauge gekocht. Dann wird sie so lange mit Wasser gewaschen, bis dieses nicht mehr alkalisch reagiert, sohin getrocknet und schließlich in Öfen, wie sie in den Knochenkohlen- und Zuckerfabriken gebrauchlich sind, unter Luftabschluß geglüht. Die wiederbelebte Knochenkohle ist ebenso gut und wirksam wie frische.

Wenn die Knochenkohle durch Gärung wieder belebt werden soll, wird zweckmäßig wie folgt verfahren: Man entleert die Kohle aus dem Filter in nicht zu große (2 bis 4 Ztr. Kohle fassende) mit Holz verkleidete Steingut-Kästen von bekanntem Inhalt, die dazu dienen, die Kohle mit Hilfe einer Bahn in den Garraum zu schaffen. In diesen Kasten wird aus einem höher stehenden Behälter mittels eines Gummischlauchs diejenige Menge verdunnter Salzsäure zugelassen, die für die im Kasten enthaltene Kohlenmenge paßt und die man durch richtige Mischung mit Wasser im Saurebehalter so vorrichtet, daß die Arbeiter durch bloßes Anfüllen des Kastens das Volumen treffen. Die mit Saure übergossene Kohle wird in den Gärraum gebracht und mit der Saure in die Gärgrube geschüttet.

Man nimmt von der Salzsaure gewöhnlich 1 bis 11/00 vom Gewicht der trocknen Kohle und so viel Wasser, daß die verdünnte

Säure nicht mehr als $1^0/_0$ reine Säure enthält. Die organischen Substanzen in der gebrauchten Kohle könnten durch bloßes Glühen zerstort werden; da man dies jedoch mit Rucksicht auf den Kohlenstoff der Kohle unter vollständigem Luftabschluß bewerkstelligen müßte, so wurden sich die Poren der Knochenkohle sehr bald mit den Zersetzungsprodukten fullen und die Kohle ihr Absorptionsvermögen einbußen. Die organischen Verunreinigungen sind daher nur so zu entfernen, daß man sie auflöst oder in gasformige Produkte überfuhrt. Dies wird erreicht, indem man sie einem Garungsprozeß unterwirft. Läßt man gebrauchte Knochenkohle im warmen Wasser liegen, so tritt sehr bald eine faulnisartige Zersetzung der aufgenommenen organischen Stoffe, namentlich der stickstoffhaltigen, ein, die sich durch Auftreten übelnechender Gase bemerkbar macht, wahrend zugleich Säure- und Schimmelbildung eintritt und organische Stoffe in das Wasser übergehen. Warme beschleunigt diesen Prozeß, der als beendet anzusehen ist, wenn keine Gasentwicklung mehr stattfindet. Ahnliches geschieht, wenn man die feuchte, aber nicht von Wasser bedeckte Kohle in Haufen liegen laßt. Es stellt sich sehr bald eine Garung ein, und es findet eine Zersetzung der organischen Stoffe statt. Die dabei auftretende Wärmeentwicklung kann sich, wenn der Haufen groß 1st, bis zu nachteiliger Erhitzung steigern. Die entweichenden Gase sind hierbei weniger ubelriechend, und der Prozeß schließt erst nach längerer Zeit ab. Man nennt die erste Art dieser Zersetzung die nasse, die zweite die trockne Gärung; sie finden beide

Bei der nassen Gärung setzt man die Säure gewöhnlich in den Gärbottichen oder Gruben selbst zu; bei der trocknen Gärung dagegen, bei der die Kohle offen liegen bleibt, kommt diese erst in einen besonderen Säurebottich, in dem sie 6 bis 8 Stunden mit der Saure in Berührung bleibt, wonach man das Säurewasser abläßt und dann die Kohle unmittelbar in den Gärraum bringt. In beiden Fällen ist es gut, einige Stunden nach dem Zusatz der Säure diese von der Kohle abzuziehen und dann nochmals auf die Kohle auffließen zu lassen, wodurch die Ungleichmäßigkeit der Einwirkung etwas ausgeglichen wird.

Bei der nassen Gärung bleibt das Säurewasser auf der Kohle stehen, während sich die Gärung durch erst steigende, dann nachlassende Gasentwicklung kenntlich macht. Nach 6 bis 7 Tagen ist sie als beendigt anzusehen. Man tut dann gut, das faulige Wasser abzulassen und durch reines warmes Wasser zu ersetzen, wofür die Behälter zweckmäßig so einzurichten sind, daß das frische Wasser von unten eindringt und das unreine oben abfließt. Hierfür sind allerdings Leitungen erforderlich, die nicht überall leicht anzubringen sind. — Die nasse Gärung ist in kürzerer Zeit beendigt als die trockene, gestattet auch im Notfall eine Abkürzung des angegebenen Zeitraums, weshalb man sie meist der trockenen Gärung vorzieht.

Die Gärgefäße werden am besten aus Holz oder auch nur aus gutem Zementmauerwerk hergestellt. Man bringt sie aber zweckmäßig nicht in die Erde, sondern errichtet sie in ihrer ganzen Höhe über dem Fußboden, damit man den flüssigen Inhalt ablassen kann und nicht genötigt ist, ihn durch Auspumpen fortzuschaffen. Zu beachten ist, daß es für den Betrieb sehr vorteilhaft ist, wenn die Gärbehälter in einem einfachen Verhaltnis zum Inhalt der Filter und zum täglichen Betrieb stehen, so daß sie stets einer bestimmten Arbeitszeit entsprechen.

Bei der trocknen Gärung wird die gesäuerte Kohle nach dem Abfluß des Säurewassers auf dem mit Platten belegten Boden des Gärraums in Haufen von nicht über 0,6 bis 0,7 m³ ausgebreitet. Der Garraum für diese Art der Kohlebehandlung muß erwärmt und gut gelüftet werden können. Die Gärung tritt nur ein, wenn eine warme Anfangstemperatur vorhanden ist, macht dann aber die Temperatur der mit einer weißen Ausblühung sich bedeckenden Kohle rasch steigen. Diese muß durch Luftzug, nötigenfalls durch Begießen der Kohle mit Wasser oder Ausbreiten der Haufen so reguliert werden, daß sie sich nicht über 60 bis 70°C erhebt. Man soll die Kohle nicht eher fortnehmen, bevor nicht ein deutliches Sinken der Temperatur das Nachlassen des Garungsprozesses sicher anzeigt.

Die trockne Gärung ist nur wenig verbreitet. Sie fordert zu ihrer Vollendung mindestens 10 Tage, zuweilen, wenn der Raum zu kalt ist, noch mehr, und eine frühere Unterbrechung ist von Nachteil.

Nach der Gärung muß die Kohle mit Wasser gewaschen oder, noch besser, damit ausgekocht werden. Das Waschen wurde anfangs durch Handarbeit bewirkt. Die einfachste Kohlenwäsche erfolgt in einem offenen Trog; doch hat man auch kompliziertere Waschmaschinen. Für jede Wasche gilt die Regel, daß der Erfolg um so

sicherer ist, je reichlicher, je heißer und je reiner das zum Waschen verwendete Wasser ist.

Nach dem Waschen muß die Kohle noch getrocknet und geglüht werden. An Stelle des Trocknens tritt oft eine Dämpfung der Kohle, wodurch der größte Teil des Wassers beseitigt wird, ohne, wie beim direkten Trocknen, einen Rückstand darin zu hinterlassen. Das Dämpfen geschieht in eisernen, mit zwei Mannlöchern, Dampfleitung und Lufthahn versehenen Zylindern, nach Art der Kohlenfilter, nur von geringerer Größe. Nachdem der Zylinder gefüllt und geschlossen ist, läßt man den Dampf oben eintreten. Er verdrängt das Wasser, das unten frei abfließt. Wenn kein Wasser mehr, sondern Dampf austritt, ist die Arbeit beendet.

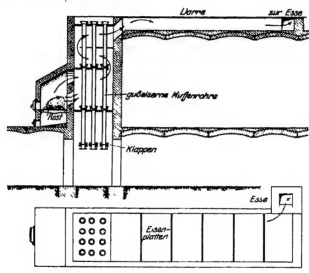


Abb. 40. Spodiumglühofen.

Um die gewaschene und gedämpfte Kohle vollends zu trocknen und solche organische Stoffe, die den bisherigen Einwirkungen widerstanden haben, namentlich Farbstoffe, zu zerstören, wird sie schließlich noch bei Luftabschluß geglüht. Es erfolgt dies in besonders konstruierten Öfen.

Em solcher Ofen (Abb. 40) besitzt eine größere Anzahl von Rohren, deren jedes aus drei Teilen besteht, die luftdicht miteinander verbunden sind. Mit ihrem mittleren Drittel hängen sie im Feuer. Ofenabgase bestreichen das obere Drittel. Das letzte untere Drittel hängt frei, wird also von der Luft bestrichen und besitzt am Ende eine drehbare Verschlußklappe. Daraus ergibt sich ein ununterbrochenes Arbeiten. Feuchte Knochenkohle wird vorgewärmt und entwässert im oberen Teile der Rohre; geglüht wird dieselbe Menge im mittleren Teile und gekühlt im Luftbade im untersten Drittel. Läßt man innerhalb bestimmter Zeiten aus jedem Glührohre nur ein Drittel

der Gesamtfüllung Spodium durch die Klappe fließen, so wird die gleiche Menge Spodium der Reihe nach gleichlang vorgetrocknet, geglüht und gekühlt.

Die Darre unterstützt die Entwässerung wesentlich, da sie ja von den Feuerabgasen, bevor diese noch in den Fuchs eintreten, geheizt wird.

2. Vereinfachtes Raffinationsverfahren.

Ein großer Übelstand des beschriebenen Raffinationsverfahrens ist weniger der Verbrauch als die große Bewegung der Knochenkohle. Wenn man auch imstande ist, sie durch Wiederbelebung wieder gebrauchsfähig zu machen, so sind doch damit nicht nur eine umständliche Arbeit und Kosten, sondern auch Verluste an Kohle verknupft, Auch ist ja der Raffinationsprozeß selbst ein ziemlich umständlicher und zeitraubender. Erheblich einfacher ist das folgende Verfahren, wonach das Rohglyzerin in einem geeigneten Gefäß, am besten in einem Duplikator, in dem ein Rührwerk eingebaut ist, durch indirekten Dampf auf 80 bis 100° C erwärmt und dann Entfarbungspulver eingerührt wird. Als solches dienen die Rückstände von der Fabrikation des gelben Blutlaugensalzes, die im Handel als "Cyanschwarz" oder auch als "Blutlaugensalzrückstände" bezeichnet werden. Es sind dazu aber nur die schwarzen Qualitäten mit Vorteil anzuwenden. Es ist zweckmäßig, das Entfärbungspulver vorher mit Salzsäure auszukochen und darauf grundlich auszuwaschen und zu trocknen, wodurch die entfarbende Kraft des Pulvers außerordentlich gesteigert wird Noch wirksamer ist die mit Saure extrahierte Blutkohle. In neuerer Zeit wird für diese Art Bleiche sogenannte "aktive Kohle", die unter verschiedenen Marken, wie Norst, Carbo vegetabilis, Eponst, Carbovent usw., in den Handel kommt, dazu benutzt, doch sind diese Bleichmittel für diesen Zweck noch sehr teuer

Versuche, Glyzerın mit Fullererde oder Magnesiumhydrosilıkat zu entfärben, haben nicht zum Ziele geführt, da der Aschengehalt wesentlich erhöht wird. Man tragt das Entfarbungspulver in kleinen Partien in das auf 80 bis 100° erwarinte Glyzerin ein, wobei man das Rührwerk (Abb. 41) kräftig arbeiten laßt. Die Menge Entfärbungs-pulver, die zur vollständigen Entfärbung des Glyzerins erforderlich ist, schwankt, je nach dessen Beschaffenheit, zwischen 1 und 10°/0. Die Dauer des Verfahrens beträgt, je nach der in Arbeit befindlichen Menge und Qualität des Rohglyzerins, 1 bis 8 Stunden. Nach beendigter Operation wird das Glyzerin filtriert, indem man es mit Hilfe einer Pumpe durch eine Filterpresse treibt, in die man dichte Baumwolltücher als filtrierendes Material bringt. In manchen Fabriken legt man außer den Baumwolltüchern auch ein Filterpapier in der Filterpresse ein, um auf diese Weise eine möglichst gründliche Filtration zu erzielen. Es ist zweckmäßig, die Filterpressenkonstruktion mit heizbaren Platten zu verwenden. In manchen Betrieben wird die Filterpresse durch eine Filtration über Papier in sogenannten Filtertischen ersetzt, doch ist diese Arbeitsmethode weitaus zeitraubender und kostspieliger.

Nicht jedes Rohglyzerin läßt sich auf diese Weise auf industrielles Glyzerin verarbeiten. Ausgenommen sind, wie bereits erwähnt, Unterlaugenglyzerine, Azidifikationsglyzerine und solche Saponifikat-glyzerine, bei deren Herstellung viel Knochenfett oder andere dunkle Fette verarbeitet wurden. Besonders störend wirkt bei Saponifikatglyzerin ein größerer Gehalt an Leim. Es ist daher angezeigt, bevor man Saponifikatglyzerin auf industrielles Glyzerin verarbeitet, durch einen kleinen Versuch im Laboratorium die Eignung der Rohglyzerine zu erproben.

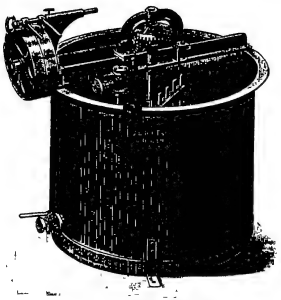


Abb. 41 Bleichrührwerk.

Das aus der Filterpresse abfließende klare Filtrat ist, je nach der Menge des angewendeten Bleichpulvers oder der Gute des Ausgangsrohglyzerins, weiß bis gelblich, ist aber noch eine ungeführ 30 proz. Glyzerinlosung, die im gewöhnlichen Vakuumverdampfer auf 280 Bé zu einer handelsüblichen Dichte eingedickt werden muß, wobei die Farbstarke mit der Dichte zunimmt. Es wird daher oft die Bleichung des entkalkten Rohglyzerinwassers erst nach dessen Verdampfung, also bei 28° Bé anempfohlen, da auf diese Weise die gewünschte Bleichwirkung besser zu ubersehen ist.

Es fragt sich nunmehr: 1st das nach dem vereinfachten Verfahren gewonnene Glyzerin gleichwertig dem in den Kohlenfiltern erzeugten? Heller¹) hat sich entschieden dagegen ausgesprochen und Landsberger⁹) schreibt: "Bei den meisten Glyzerinen wirkt die Raffination mit Entfärbungspulvern in Rührapparaten weniger gut

Seifenfabrikant 1910, S 29.
 Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 3, S 104.

als die systematische Raffination in Kolonnen." Wir bemerken hierzu, daß die einfache Bleiche gelöste organische Beimengungen unberührt läßt, Knochenkohle doch einen Teil davon zurück hält.

3. Handelssorten der Raffinate.

Von raffinierten oder, wie sie in neuerer Zeit auch genannt werden, industriellen Glyzerinen hat man drei Qualitäten: Ia raffiniertes (Glycerinum purum album), das vollkommen farblos sein muß, Haraffiniertes mit gelblichem Stich und IIIa raffiniertes von gelber Farbe. Sie sind allgemein weder vollständig geruchlos noch frei von Salzen und anderen Verunreinigungen. Die Ia und Ha Qualität werden hauptsächlich in Stärke von 24° Bé = 1,19 spez. Gew. und 28 Bé = 1,23 spez. Gew. gehandelt; die IIIa Qualität, die besonders zum Füllen von Gasuhren Verwendung findet, in Stärke von 16 bis 18° Bé = 1,12 bis 1,13 spez. Gew., aber auch in Stärke von 24° Bé, in welcher Konzentration sie wohl besonders in der Textilindustrie verwendet wird. Die IIIa Qualität ist gewöhnlich nichts weiter als ein gutes helles Rohglyzerin.

B. Die Glyzerindestillation.

1. Die Destillation unter atmosphärischem Druck.

Als Deite im Herbst 1865 sich bemuhte, Glyzerin durch Destillation chemisch rein herzustellen, ging er von seiner Kenntnis der Fettsauredestillation aus und kopierte sie anfänglich unter Berücksichtigung der größeren Flüchtigkeit des Glyzerins. Die Destillierblase mit dem Glyzerin wurde zunächst auf freiem Feuer erhitzt und mit der Einleitung von überhitztem Dampf begonnen, nachdem die Temperatur auf ca. 100° (! gestiegen war. Die Heizung der Blase wurde auch dann noch fortgesetzt und blieb während der ganzen Dauer der Destillation im Gang. Das Resultat befriedigte in keiner Weise und ermutigte wenig zu weiteren Versuchen; sie wurden aber fortgesetzt und in der verschiedensten Weise abgeandert, bis ein emigermaßen befriedigendes Resultat erzielt war. Gelernt hatte Deite bei diesen Versuchen, daß man das Glyzerin zur Destillation nicht auf freiem Feuer erhitzen darf, weder vor Einleitung des Dampfes, noch während der Destillation, da es sonst einen eigentümlich scharfen Geruch 1) und Geschmack annimmt, ein

¹⁾ Anfang der 70er Jahre brachte die Firma A. Motard & Co. in Berlin ein destilliertes Glyzerin heraus, das äußerlich tadellos war; aber es hatte den eigenfümlich scharfen Geruch und Geschmack. Man scheint sogar damals teilweise der Ansicht gewesen zu sein, daß sich dieser Übelstand nicht vermeiden lasse Deite schließt dies daraus, daß Kraut in seinem Bericht über die Wiener Ausstellung von 1878 die Kristallisation zur Beseitigung des dem destillierten Glyzerin anhaftenden scharfen Geruchs und Geschmacks empfiehlt.

Übelstand, der sich auch nicht beseitigen läßt, außer man destilliert das Glyzerin nochmals, oder destilliert, ohne dabei auf freiem Feuer zu erhitzen.

Als Deite im Frühjahr 1866 nach Potsdam kam, um die Leitung der Stearinfabrik zu übernehmen und die Glyzerindestillation zur Ausführung zu bringen, fand er dort eine aufgestellte Blase zur Glyzerindestillation vor, da der Inhaber der Fabrik sich bereits selbst vergeblich bemüht hatte, Glyzerin zu destillieren. Die Anlage war vollständig der Fettsauredestillation nachgebildet, nur kleiner, und mit dem Unterschiede, daß für die Destillation der Fettsäuren gußeiserne Blasen dienten, für die Glyzerindestillation dagegen eine kupferne hergestellt war. Die Form war die, wie sie damals in der Fettsäuredestillation sehr gebräuchlich gewesen. Blase und Überhitzungsschlange befanden sich in demselben Ofen, oben die Blase, darunter die Überhitzungschlange und unter dieser die Feuerung. Letztere umspülte die Heizschlange, und von da gingen die Heizgase durch Züge unter der Blase durch und dann um diese herum, um von da in den Schornstein zu entweichen; die Zuge konnten aber durch Schieber abgeschlossen werden, so daß die Heizgase von der Überhitzungsschlange aus auch direkt in den Schornstein geleitet werden konnten. Die Blase war mit Manometer und Thermometer ausgerüstet; im Innern befand sich ein kupferner Dampfverteiler.

Die Überhitzungsschlange bestand aus 77 cm langen gußeisernen Rohren von 5 cm lichter Weite, die an beiden Enden Flanschen hatten und durch Bogenstücke dampfdicht miteinander verbunden wurden. Um die dampfdichte Verbindung herzustellen, wurden in die Rohre 5 cm lange, genau passende Enden von Kupferrohr halb hineingeschlagen und über das herausstehende Ende dieser Kupfermuffen von je zwei nebeneinanderliegenden Muffen je ein Bogen geschoben, Bogen und Rohre miteinander verschraubt und schließlich mit Eisenkitt verdichtet. Der Eisenkitt wurde hergestellt, indem ca. 30 Teile Eisenfeilspane, 1 Teil Salmiak und 1 Teil Schwefel mit verdunntem Essig zu einem steifen Brei angerührt wurden.

Die Überhitzungsschlange ruhte mit ihren Flanschen auf Mauerwerk. Die Rohre waren also da, wo sie am meisten dem Feuer ausgesetzt waren, nicht unterstützt, was Durchbiegen und schließlich Undichtwerden an den Zusammenschraubungen zur Folge hatte. Es veranlaßte dies Deite, die Feuerung in der Weise zu ändern, daß unter der Schlange ein durchbrochenes Gewölbe angebracht wurde, auf der sie ruhte. Ein Übelstand ließ sich nicht beseitigen, wenigstens nicht, ohne die vorhandenen Rohre zu verwerfen, nämlich der, daß die Schlange ganz im Mauerwerk lag, so daß etwa eintretende Undichtheiten nicht gesehen werden konnten.

Bevor der Dampf in die Überhitzungsschlange eintrat, passierte er den sog. "Wasserkasten", um das Kondensationswasser abzusetzen.

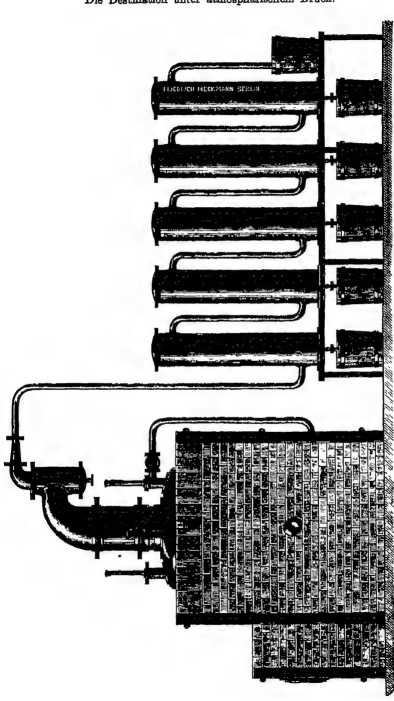
Statt der heute allgemein üblichen Kondenswassertöpfe waren früher viereckige Kasten aus Gußeisen allgemein gebräuchlich.

Versuche, die Destillationsanlage so zu benützen, wie sie da stand, hatten nicht den gewinschten Erfolg. Trotzdem die unter der Blase befindlichen und um sie herumlaufenden Züge vollständig geschlossen waren, erreichte die Temperatur der Blase einen Grad, daß das destillierte Glyzerin sowohl nicht unbedeutend gefärbt war, wie auch den eigentümlich scharfen Geruch hatte. Erst nachdem alle mit der Destillierblase in Verbindung stehenden Züge fest vermauert waren, wurden befriedigende Resultate erzielt.

Als Vorlagen benutzte Deite kupferne Zylinder, in gleicher Weise angeordnet, wie die Heckmannsche Destillationsanlage Abb. 42 zeigt, nur mit dem Unterschied, daß bei ihm die beiden ersten Vorlagen einen Wasserstandsanzeiger hatten. Zwischen der ersten Vorlage und dem Helm der Blase befand sich, ebenso wie bei der Heckmannschen Anlage, em Teil, in dem sich die durch den Dampf mit übergerissenen Rohglyzerinteile absetzten. Unter jeder Vorlage befand sich ein mit Wasser gefülltes Holzgefäß, in dem eine Metallschlange lag, um durch sie auch während des Betriebes das Destillat ablassen zu können, ohne jenen unterbrechen zu müssen.

Gearbeitet wurde in der Weise, daß die Blase aus dem Vorwärmer bis etwas über die Hälfte ihres Fassungsraumes mit Rohglyzerin gefüllt wurde. Dann wurde angeheizt. Die Feuerung hatte die Aufgabe, nicht nur die Überhitzungsschlange zu heizen, sondern auch das Mauerwerk durchzuwarmen und dadurch auch das Glyzerin in der Blase auf die erforderliche Temperatur zu bringen. Hatte eine langere Unterbrechung der Destillation stattgefunden und war so die ganze Anlage vollkommen erkaltet, so dauerte es naturlich einige Zeit, bis die gewünschte Temperatur erreicht war; bei kontinuierlichem Betrieb hielt aber das einmal erwarmte Mauerwerk die Wärme fest und bei neuer Fullung der Blase war die Destillationstemperatur schnell wieder erreicht. Wenn die Temperatur des Glyzerins in der Blase auf ca. 110°C gestiegen war, wurde das Dampfventil geöffnet, anfänglich schwächer, später stärker, und der Dampf ging nach Passieren des Wasserkastens in die Heizschlange, um von da in die Blase und den Dampfverteiler in das Glyzerin zu gelangen. Die Destillation begann sehr bald. Anfänglich ging vorwiegend Wasser über Bei steigender Temperatur wurde das Destillat reicher an Glyzerin und bei 170° C destillierte das Rohglyzerin schon flott Damit keine Zersetzungen eintraten, wurde die Temperatur der Blase unter 200°C gehalten. Das Destillat "fraktioniert" sich dann so, daß die erste Vorlage Glyzerin von ca. 28° Bé enthielt. Die Dichte in den folgenden Vorlagen nahm dann rapid ab und die letzte Vorlage hat nur Wasser enthalten.

Das Verfahren hatte natürlich seine großen Schattenseiten. Zu bezeichnen sind als solche die erforderliche Durchwärmung des ganzen



Mauerwerks durch die eine Feuerung und die Heizung des Destillationsdampfes durch die im freien Feuer hegende Überhitzungsschlange, was bei nicht sorgfältiger Beobachtung der Feuerung leicht bewirken konnte, daß der Dampf auf Temperaturen gebracht wurde, welche Zersetzungen des zu destillierenden Glyzerins herbeiführten.

In den Anfängen der Glyzerindestillation hat man jede Blasenfüllung für sich abdestilliert. Spater hat man es für vorteilhafter gefunden, die Destillation zu einer kontinuierlichen zu machen, indem man Einrichtungen traf, die ermöglichten, aus dem Vorwärmer stets soviel Rohglyzerin nachfließen zu lassen, als aus der Blase abdestillierte.

Viel benutzt wurde früher der bereits erwähnte und in Abb. 42 wiedergegebene Glyzerindestillationsapparat von Friedr. Heckmann in Berlin. Bemerkenswert sind an ihm der hohe Helm auf der Blase und der Behälter, der zwischen dem Helm und der Zuleitung zur ersten Vorlage angeordnet ist, um mitübergerissenes Rohglyzerin abzufangen. Die kupfernen Vorlagen gleichen vollständig denen, die Deite bei seinen Anlagen fur Glyzerindestillation verwendet hat, ebenso die Holzgefäße unter ihnen, die bestimmt sind, Kuhlwasser und Kühlschlange aufzunehmen, um auch wahrend des Ganges der Destillation das Destillat ohne jede Störung des Betriebes ablassen zu können. Der Fehler der Heckmannschen Anlage liegt darin, daß die Blase durch freies Feuer erhitzt wird und daß es auf diese Weise nicht möglich ist, chemisch reines Glyzerin zu erzeugen, wie es den Vorschriften der Pharmakopoe entspricht.

2. Die Destillation im Vakuum.

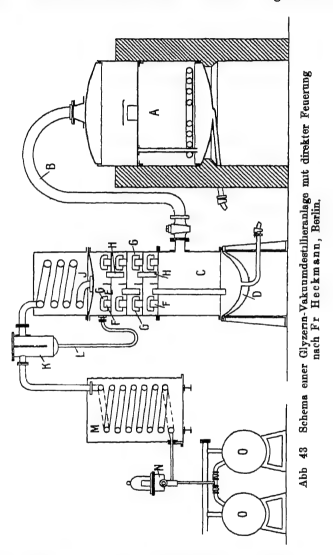
Eine wesentliche Verbesserung bedeutete die Einführung der Glyzerindestillation im Vakuum, da sie es ermöglichte, glyzerinreichere Destillate zu erhalten, bei niedrigerer Temperatur zu destillieren, und die Destillation dabei obendrein schneller zu bewirken, und so dürfte die Destillation unter atmosphärischem Druck, wie sie ursprünglich gehandhabt wurde, wohl als aufgegeben zu betrachten sein.

Von den verschiedenen Systemen der Vakuumdestillation, die sich herausgebildet haben, seien die folgenden erwähnt:

Bei der durch die Abb. 43 dargestellten Anlage von Friedrich Heckmann¹) wird in die das Rohglyzerin enthaltende Blase A überhitzter Wasserdampf von 200 bis 300°C eingeleitet. Die Erwärmung der Destillierblase erfolgt durch direktes Feuer. Das Glyzerin kann dabei eine Temperatur von 150 bis 180°C haben. Wenn das Glyzerin aus stark schäumenden Rohstoffen hergestellt ist, so empfiehlt es sich, im Destillierapparat eine Anordnung zu treffen, daß der Schaum niedergeschlagen wird. Bei dem Schaumabscheider

¹⁾ D. R. P. Nr. 61547.

von Heckmann¹) werden die aufgestiegenen Schaumblasen mit Hilfe einer von außen einstellbaren Prellhaube zum Zerplatzen gebracht. In dem Schaumabscheider wird also die mitgerissene Flüssig-

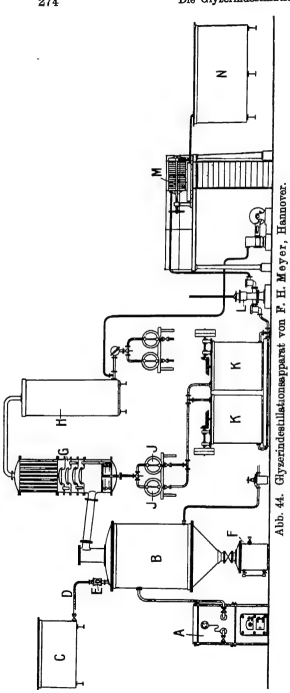


keit abgesondert und durch ein Rückflußrohr der Blase wieder zugeführt.

Aus der Blase A treten die glyzerinhaltigen Dämpfe durch ein Rohr B in ein Sammelgefäß C, das mit einer Dampfheizvorrichtung,

¹⁾ D. R. P. Nr 51701.

Deite-Kellner, Glyserin



wie bei D, ausgerüstet um das Sammelgefäß auf einer Temperatur von ungefähr 80° C zu erhalten und hierdurch im Glyzerin enthaltenes Wasser wieder zu verdampfen. Die Dampfe steigen durch eine Anzahl Abteilungen E. die über dem Sammelbehalter C angeordnet und mit Dampfdurchtrittsstutzen Tiber-Glocken G und laufrohren H ausgestattet sind, und müssen so die sich in den Abteilungen ansammeln-Glyzerınflüssigkeit durchströmen. durch wird in den einzelnen Abteilungen die kondensierte Flüssigkeit um so glyzerinreicher. je naher sie nach dem Sammelgefüß C liegen, so daß die Dampfe zuerst die glyzerinreichste und weiterhin glyzerinärmere immer Schichten durchdringen und allmählich ihres Glyzeringehaltes boraubt werden, während derWasserdampf weiter entweicht und in eine daruber angeordnete Kühlvorrichtung J gelangt, die durch Luft oder Wasser von einer 80°C nicht übersteigenden Temperatur gekühlt wird. Dadurch wird nur ein verhältnismäßig geringer Teil des Dampfes mit dem letzten Rest Glyzerin verflüssigt und

in die darunter befindlichen Abteilungen E zurückgeführt, wo er die Schichten von Glyzerinflüssigkeit erzeugt, durch welche die Dämpfe hindurchstreichen. Um die Kondensation der letzten im Dampf noch enthaltenen Glyzerinreste zu befördern, kann man die Kühlvorrichtung noch mit einer weiteren Kondensationsvorrichtung K ver-

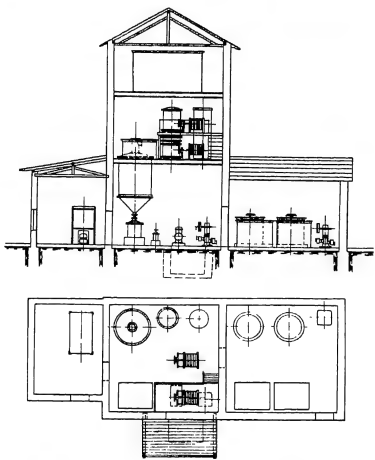


Abb 45. Glyzerındestillationsanlage von F H. Meyer.

binden, aus der durch einen Ablauf L die etwa weiterhin kondensierten Anteile nach den Abteilungen E geführt werden. Die nunmehr von Glyzerin vollkommen freien Dämpfe werden in einem folgenden Kuhler M vermittels Wasserkühlung vollständig verdichtet. Dieses Wasser gelangt durch eine Probiervorrichtung N, durch die geprüft werden kann, ob die Glyzerindestillation richtig geführt wurde, in Sammelgefaße O. Diese stehen mit einer stark wirkenden Luftpumpe in Verbindung, so daß in dem ganzen Apparat eine Luft-

verdünnung erzeugt wird, die es ermöglicht, die Destillation des Glyzerins in der Blase bei verhältnismäßig niedriger Temperatur vor

sich gehen zu lassen.

Nach der Patentschrift soll man mit Hilfe des vorstehend beschriebenen Verfahrens ein Destillat mit einem Glyzeringehalt von 94 bis 100°/0 erhalten. Die zur Destillation benutzten Dämpfe werden vollkommen glyzerinfrei. Er eignet sich sehr gut zur Darstellung von Dynamitglyzerin, da nur eine Fraktion erhalten wird,

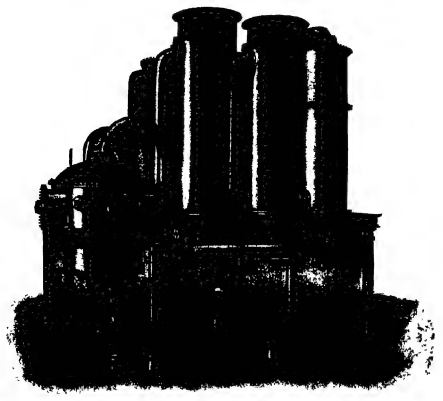


Abb 46. Zwillingsapparat nach Benz.

also gutes Destillat und minderwertiges vereinigt sind. Das Prinzip des Dephlegmators wird hier vorteilhaft benutzt, nicht nur um die Destillate stärker, sondern auch diese möglichst frei von niedrigsiedenden fremden Beimengungen wie Trimethylenglykol, Buttersäure usw. zu erhalten.

Der Glyzerindestillierapparat von F. H. Meyer, Hannover-Hainholz, Abb. 44, bedeutet insofern einen Fortschritt in der Destillation von Rohglyzerinen, als die Destillierblase nicht mehr mit direktem Feuer erhitzt, sondern das Rohglyzerin mit überhitztem Wasserdampf auf Destillationstemperatur gebracht wird. Eine örtliche Überhitzung an den Kesselwandungen wird dadurch vermieden.

B ist die Destillierblase, die durch die Rohrverbindung D mit Rohglyzerin aus dem Füllreservoir C beschickt wird. E ist ein Schauglas. A ist der Überhitzer für den Heizdampf, F ein Salzabscheider,

welcher, falls auf dem Apparate Unterlaugenrohglyzerin destilliert werden soll, zur Salzauf-G und H sind nahme dient. die Kühler, ähnlich wirkend, wie bei der Heckmannschen Anlage, J sind Aufnahmegefäße für Glyzerinkondensate und K Entfärbungsrührwerke für die Destillate. Die Druckpumpe L drückt das Glyzerindestillat, mit Bleichpulver vermischt, durch die Filterpresse M, von welcher entfarbtes De-

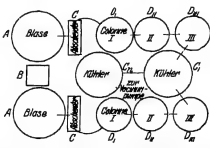


Abb. 47. Schema eines Zwillingsapparates nach Benz.

stillat in das Reservoir N läuft. Abb. 45 stellt den Plan einer solchen Anlage im Grundriß und Aufriß vor.

Zwillingsapparat nach Benz. Benz konstruierte einen sog. Zwillingsapparat¹), der sich gut bewahrt hat (Abb. 46 u. 47). Wie schon der Name des Apparates sagt, besteht dieser aus zwei Destillierapparaten, aber einer gemeinsamen Wasserkuhlung. Die Temperatur des überhitzten Dampfes ist 280° C Die Dampfe gehen von der Blase A durch den Abscheider C in die Kühlkolonne D_p und D_{III} . D_{III} enthalt im oberen Teile einen Oberflächenkuhler, der aber mit heißem Wasser beschickt wird. B ist ein Vorwärmer fur Rohglyzerin. Der Überhitzer ist in der Zeichnung nicht wiedergegeben.

Glyzerindestillation unter Verwendung von expandiertem und wieder erhitztem Dampf.

Rohglyzerine enthalten außer Glyzerin und Wasser noch mineralische und organische Verunremigungen Die Trennung von beiden Fremdstoffen bezweckt die Destillation. Sie beruht darauf, Glyzerin in Dampfform zu verwandeln und diesen zu kondensieren.

Wasserfreies Glyzerin destilliert bei einer Temperatur von 291,8°C unter atmosphärischem Druck. Dem Rohglyzerin muß also so viel Wärme zugeführt werden, daß das Glyzerin überdestillieren kann. Diese Warme wurde anfänglich den Feuergasen entnommen. Ein Luftstrom beforderte die schweren Glyzerindämpfe in den Kon-

¹⁾ Lieferant Peter Dinckels u. Sohn, Mainz.

densator. Da man gar bald den schleppenden Gang dieser Destilliereinrichtungen erkannte, wurden solche Anlagen unter Vakuum gesetzt. An Stelle des Luftstromes trat Einspritzdampf. Der schädliche Einfluß der Feuergase auf den Blaseninhalt wurde dadurch behoben, daß die Heizung in das Blaseninnere als Dampfheizung verlegt wurde. Der Destillierdampf, Einspritzdampf, expandiert, sobald er aus der offenen Schlange in das Rohglyzerin der Destillierblase tritt; er verliert dort den Großteil seiner Warme und muß infolgedessen auf 200 bis 300°C überhitzt werden, damit er noch destillierend wirkt. Diese Überhitzung geschah mit Feuergasen und war schwer gleichmäßig zu halten.

In Erkenntnis der Nachteile, die ein mit direktem Feuer über-

In Erkenntnis der Nachteile, die ein mit direktem Feuer überhitzter Dampf auf die Gute der Glyzerindestillate hat, ließen sich Josef van Ruymbeke und William Frederik Jobbins, Newyork 1894, in allen Kulturstaaten ein Verfahren gesetzlich schützen, das obige Fehler beseitigt¹). Der Patentanspruch lautet: "Verfahren zum Destillieren von Flüssigkeiten, insbesonders von Glyzerin, mit erhitztem Dampf und unter allfälliger gleichzeitiger Anwendung des Vakuums, dadurch gekennzeichnet, daß der expandierte Dampf durch direkte Beheizung mit gesättigtem Dampfe bestimmter Temperatur

wieder erhitzt wird "

Ruymbeke schaltet die Feuergase ganz aus; er nimmt gesättigten Dampf zum Überhitzen des expandierten; dadurch beherrscht man die Temperatur des Einspritzdampfes. Er läßt den Destillierdampf schon expandieren, bevor dieser in den Überhitzer kommt, weshalb auch die Überhitzung mit Sattdampf gleicher Spannung genugt. Der Destillierdampf durchströmt mit gleichmäßiger Temperatur das Glyzerin, ohne die erzielten Destillate wesentlich zu verwässern, wodurch die Destillation beschleunigt wird und Zersetzungen weitgehend vermieden werden. Der dazu verwendete Dampf hat eine Spannung von 12 bis 14 Atm. Bei 160 bis 170°C geht die Destillation unter einem Vakuum von 70 bis 72 cm flott vor sich. Ändert sich das Vakuum oder die Dampfspannung während der Destillation, so müssen solche Änderungen raschenstens ausgeglichen werden, da sonst das zum Schäumen neigende Rohglyzerin als solches in die Kühlkolonne übergeht. Empfehlenswert ist es, den Dampfanschluß aus einer Leitung unmittelbar vom Kessel zu nehmen und nicht aus einer gemeinschaftlichen Dampfleitung, der noch andere Betriebe Dampf entnehmen.

Glyzerindestillation nach J. van Ruymbeke. Zu einer Glyzerindestillieranlage nach Ruymbeke gehören.

> Dampfuberhitzer, Destillierblase, Kühlkolonnen mit Vorlage, Aufnahmegefäße für Destillate,

¹⁾ D R P. Nr. 86829, Klasse 28, vom 27. Juni 1894.

Oberflächenkühler, Aufnahmegefäß für Süßwasser, Einspritzkondensator und Vakuumpumpe.

a) Destillierblase und Dampfüberhitzer. Die Wirkungsweise oder das Zusammenarbeiten von Überhitzer und Blase ist in Abb. 48 wiedergegeben. B ist die Blase, Ü der Überhitzer. Aus einer ge-

meinsamen Dampnenung durch Rohr D Destillierdampf, auch Atm. meinsamen Dampfleitung strömt Spannung. Dieser geht durch die Spiralschlange der Blase, erhitzt dort das zu destillierende Rohglyzerin auf Destillationstemperatur und geht bei b offen in den Überhitzer uber. Destillierdampf D expandiert bei a, wandert in die Spiralschlange des Überhitzers, wird mit dem Abdampfe des Heizdampfes H wieder auf seine hohe Temperatur gebracht, geht in die Blase und tritt nahe an deren Boden aus der offenen Schlange S in das Rohglyzerin, wo er destillierend wirkt

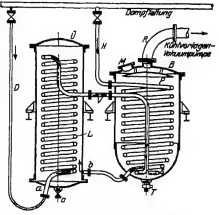


Abb. 48. Destillierblase und Dampfitberhitzer

Das Kondenswasser aus dem Heizdampfe wird durch das Ventil cabgenommen, bzw durch einen Kondenstopf geführt. Die Destillationsruckstände der Blase werden als Losung durch den Hahn Tabgelassen. Blase, Überhitzer und Dampfzuleitungen sind vollkommen isoliert, um sie vor Warmeausstrahlung zu schützen.

Der Überhitzer ist derart gebaut, daß er dem Drucke von 14 Atm. widerstehen kann. Der Grad der Überhitzung des Destillierdampfes hängt von der Größe der Heizfläche der Spiralschlange Dab, die mitunter durch ein Röhrenheizsystem ersetzt ist. Die Expansion des Einspritzdampfes kann durch Drosseln eines Ventils geschehen, das bei a eingebaut wird. An Armaturen trägt der Überhitzer einen Flüssigkeitsanzeiger und ein Manometer. Es ist wichtig zu wissen, daß der Überhitzer kein Kondenswasser enthält.

Die Blase enthält die Heizschlange für Rohglyzerin. Diese soll etwas stärker gebaut sein, als der Druck von 14 Atmosphären erfordert, da sie ja der Einwirkung verschiedener eisenzerstörender Destillationsprodukte ausgesetzt sein kann. Geheizt soll vorwiegend Rohglyzerin werden. Es ist daher vorteilhaft, möglichst viele Rohrwindungen auch auf den Boden der Blase zu verlegen; dagegen wird die Heizschlange nicht immer in die obere Hälfte der Blase geführt. Es ist auch die Tatsache nicht abzuweisen, daß Glyzerin, falls es

durch die Bewegung des Destillierdampfes an solche entlegene Stellen der Heizschlange geworfen wird, sich durch örtliche Überhitzung zersetzt und die Destillate allenfalls verschlechtert. Die Destillation geht aber ohne diesen Teil der Heizschlange entschieden etwas träger. Bei guten Autoklavenglyzerinen wird auch trotz voller Heizschlange von Qualitätsverschlechterungen der Destillate kaum etwas zu merken sein. Die direkte Dampfschlange S kann die Form eines Kreuzen, eines Sternes oder Ringes haben. Das Ausströmen von Destillierdampf bringt in das dieke Rohglyzerin Bewegung; infolgedessen muß die Schlange S gut verankert werden. Der Deckel der Blase besitzt den Rohrstutzen R zur Ableitung der Glyzerindämpfe, ein Mannloch M und auf der Innenseite das Prellblech P.

Der Rohrstutzen für das Einsaugrohr des Rohglyzerins ist im unteren Drittel der Blase angebracht, wodurch eine Versetzung mit Teer vermieden wird. Der Stutzen kann als Stockflansch in diese munden oder mit einer Rohrverlängerung in der Mitte der Blase enden. An Meßgeräten sind erforderlich: ein Flüssigkeitsanzeiger, ein Thermometer zum Ablesen der Temperatur des Rohglyzerins und ein Vakuummeter neben 2 bis 3 Schauglasern.

An das Rohr V wird ein Thermometer und Vakuummanometer angeschlossen. Durch dieses kann die Menge des Destillierdampfes erkannt und durch Regelung des Ventils bei a gleichmäßig gehalten werden. Blase und Überhitzer sind aus Gußeisen oder Schmiedeeisen hergestellt.

b) Kühlkolonnen und Kondensation. Zwischen Blase und Kühlkolonnen ist ein Ventil eingebaut. Die Kühlkolonnen bestehen aus

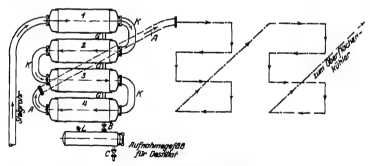


Abb. 49. Kühlkolonnen.

2 bis 3 Reihen von vier wagrecht ubereinander liegenden schmiedeeisernen Kesseln mit insgesamt 90 bis 120 qm Oberfläche, Kuhlfläche, die miteinander durch gußeiserne Rohre, sogenannte Krümmer, derart verbunden sind, daß die Glyzerindampfe, durch das Vakuum gezwungen, sie der Reihe nach durchziehen müssen. In Abb. 40 ist die Führung der Glyzerindämpfe durch Pfeile ersichtlich gemacht.

Aus dem Steigrohre bzw. der Vorlage treten die Dampfe in die Kolonne I, den Kessel 1, durchziehen ihn, wandern durch den Krümmer K in Kessel 2 und weiter in den Kessel 3 und 4. Das aus Kessel 4 die Dämpfe abführende Rohr A ist das Steigrohr für die Kolonne II. Nach Durchwanderung aller drei Kolonnen werden die Dämpfe zum Oberflächenkühler geleitet. Die Kühlung ist eine Luftkühlung. Gekühlt wird nach dem Gegenstromprinzip: heiße Glyzerindämpfe werden von oben nach unten geleitet, und Luft strämt ihnen von unten nach oben entgegen, so daß der mit den abgekühltesten Glyzerindämpfen beladene Kessel jeder Kühlkolonne von der kältesten Luft, der mit den heißesten Dämpfen von der wärmsten Luft umstrichen wird. Ein weiterer wesentlicher Vorteil dieser Kühlung liegt darin, daß die Dämpfe beim Übertritt aus dem Krümmer in einen Kühlkessel an Geschwindigkeit verlieren, sich stauen und dadurch ausgiebig mit der Kühlflache der Kessel in Berührung kommen.

Kondensiertes Glyzerin, Destillat, sammelt sich am Boden eines jeden Kühlers, von wo es durch die Rohre G in das Aufnahmegefäß für Destillate lauft. Durch Schließen des Hahnes B und Öffnen des Lufthahnes L wird bei C das Destillat abgenommen. Ein Wasserstandsglas zeigt die vorhandene Menge des Destillates an.

Zwischen Blase und Kuhlkolonnen ist die Vorlage. Ihr Wert ist gleichzusetzen dem Werte des sogenannten Übersteigers oder der Schaumvorlage eines Vakuumverdampfers. Sie ist notwendig, um die Destillate rein zu bekommen; ein besonders hohes Steigrohr von der Blase weg zu den Kühlkolonnen kann sie nicht ersetzen. Die Vorlage soll den Glyzerindampfen Gelegenheit geben, mechanisch mitgerissene Teilchen Rohglyzerin, wie Teilchen der Hülle von Glyzerinbläschen ablegen zu können. Durch Verringerung der Geschwindigkeit der Destillatdampfe pflegt man dieses zu erreichen. Komplizierte Ent-

schaumungsvorrichtungen mit Sieben oder Schlitzen versehen, verstopfen sich gar bald mit Teerteilchen. Ein einfacher Kessel, gut isoliert, wirkt, entsprechend groß bemessen, zufriedenstellend.

Der Oberflächenkuhler schließt an die letzte Kühlkolonne an. Die Luft bringt vorwiegend Glyzerin in den Kühlkolonnen zur Kondensation. Der Einspritzdampf mit den letzten geringen Anteilen von Glyzerin braucht eine kräftigere Kondensation, die ihm durch den Oberflächenkuhler so gegeben wird, daß nur ein Teil von ihm, aber mit diesem Teile Brüden praktisch alles im Destillierdampf noch befindliche Glyzerin als Sußwasser niedergeschlagen wird. In Abb. 50 ist die Wirkungsweise eines solchen Kühlers zu ersehen.

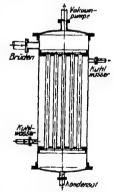
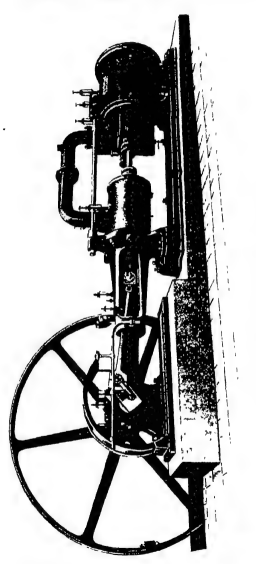


Abb. 50. Oberflächenkühler

Die Dämpfe werden von oben nach unten durch die Rohre und Kühlwasser von unten nach oben um die Rohre geführt. Die Rohre werden aus einem gut wärmeleitenden Metall, wie Messing oder besser Kupfer, gewählt. Von der Temperatur des Kühlwassers und der Größe der Kühlfläche hängt natürlich der Grad der Kondensation ab. Das erhaltene Kondensat wird in einem Kessel, Aufnahmegefäß für Sußwasser, gesammelt und zu Handelsglyzerinen entweder in diesem Kessel oder einem besonderen Vakuumverdamp-



fer aufgearbeitet. Wird das erstere vorgezogen, so muß in dem Süßwassersammler eine Heizschlange eingebaut werden. Vom Oberflächenkondensator weg gelangt jetzt nur Einspritzdampf in den Misch-

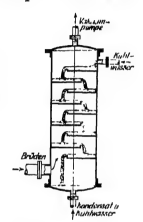


Abb. 52. Zweistufige Schieber-Vakuumpumpe.

Abb. 51. Emspritzkondensator.

kondensator zur Kondensation, geschwängert mit Destillationsstoffen gleichen Siedepunktes.

Der Einspritzkondensator, Abb. 51,
ist mit einem barometrischen Fallrohr verbunden, durch welches
das Brüden-Kondensat
mit gebrauchtem Kühlwasser abfließt. Das für
die gesamte Destillier-

anlage notwendige Vakuum erzeugt eine Vakuumpumpe. Diese kann eine einfach wirkende Luftpumpe, ein sogenannter Schnelllaufer, oder, was wohl besser ist, eine langsam gehende wie eine zweistufige Schieber-Vakuumpumpe sein (Abb. 52). Diese in der Maschinenfabrik Burckhardt A. G. in Basel gebaute Vakuumpumpe

ist für Riemenbetrieb eingerichtet. Sie ist eine Zweizylindermaschine und für hohes Vakuum konstruiert. Das erreichbare Vakuum beträgt bis 1 cm Quecksilber abs., am abgeschlossenen Saugstutzen gemessen.

Der Auspuff der Luftpumpe von Glyzerin-Destillierapparaten enthält. besonders bei schlecht gereinigten Rohglyzerinen, eine Menge nicht kondensierbarer übelriechender Geruchstoffe. Er wird auf

möglichst geradem Wege in einen Kamin geführt.

c) Die Arbeitsweise. Rohglyzerin wird in die Destillierblase B (Abb. 48) eingezogen, daß dieses ein Viertel bis ein Drittel der Blase füllt. Dazu wird die Vakuumpumpe in Gang gesetzt. Jetzt entwässert man die Dampfleitung vom Kondenswasser, öffnet den Heiz-

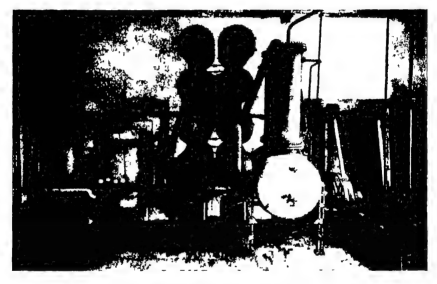


Abb. 53. Glyzerin-Destillationsanlage nach Ruymbeke.

dampf H und sorgt für ein rasches Abfließen des sich zu Beginn reichlich bildenden Dampfkondensates bei c. Ist die Temperatur des Rohglyzerins auf 170° C gestiegen, so öffnet man den Destilherdampf D soweit, bis der erforderliche Druck durch das bei V angebrachte Vakuummanometer angezeigt wird, und läßt das Kühlwasser durch den Oberflächenkondensator spielen.

Die Glyzerindestillate sind zu Beginn stark verwässert, solange die Kühlkolonnen noch kalt sind. Diese erwarmen sich dann rasch; die erhaltenen Destillate werden hochprozentig. Zu jeder Kühlkolonne gehort ein Aufnahmegefaß für Destillate, so daß wir (siehe Abb. 49) mit drei Fraktionen rechnen müssen, wovon natürlich die Fraktion der Kolonne I die stärkste, die der Kolonne III, vom Süßwasser abgesehen, die schwächste ist. Man halt gleichen Stand an Rohglyzerin in der Blase, wozu ja der Flüssigkeitsmesser an ihr dient. In dem Maße, als Rohglyzerin destilliert, wird der Blase Rohglyzerin zugefuhrt. Der Abdampf des Heizdampfes H kann auch zum Vorwarmen des Rohglyzerins in den Vorratsbehältern verwendet werden. Destilliert werden in einem Destillationsgange jene Mengen, die erfahrungsgemäß die günstigsten Ergebnisse haben. Man kann die Größe einer Charge nicht übertreiben, da eine große Menge Teer das Abdestillieren erschwert und unwirtschaftlich macht. Entweicht kein Glyzerin mehr der Blase, so werden Heizdampf, Destillierdampf und die Vakuumpumpe sowie das Kühlwasser beim Oberflächenkühler abgestellt. Der Teer wird mit etwas eingezogenem heißem Wasser erst erweicht und dann, mit Wasser und Destillierdampf gelost, aus der Blase beim Hahn T ablaufen gelassen.

In Abb. 53 ist eine Destillieranlage nach Ruymboke mit

zwei Kühlkolonnen wiedergegeben.

d) Die Güte der Destillate ist in erster Linie von der des Rohglyzerins abhängig. Leicht destillierbare Rohglyzerine geben hochprozentige, schwer destillierbare schwache Fraktionen, und mit diesen im Zusammenhange steht deren Reinheit. Je rascher ein Rohglyzerin destilliert, um so besser ist es und auch das Destillat. Man kann dieses unterstützen durch gutes Vakuum und gleichmäßiges Hochhalten der Dampfspannung. Hochprozentige Fraktionen von gutem Saponifikat-Rohglyzerin, am Ruymbeke destilliert, sind schon bei der ersten Destillation für die Herstellung chemisch reiner Ware geeignet.

e) Der Kohlenverbrauch stellt sich ganz auf die Zeit ein; er ist so ziemlich gleich bei derselben Apparatengröße in der Stunde, ob viel oder wenig destilliert. Man rechnet auf 1 kg gutes Saponifikat-Rohglyzerin 1 kg Kohle, bei einer täglichen Leistung von rund

5000 kg Rohglyzerin.

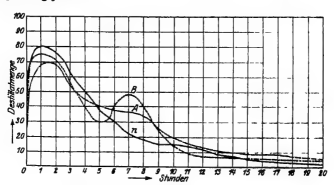


Abb. 54. Verlauf einer Glyzerindestillation.

f) Die Ausbeute aus dem Rohglyzerin richtet sich nach der Art und dem Gehalte an Trocken- oder Destillationsrückstand, sie 1st daher bei Unterlaugen-Rohglyzerin kleiner als bei Saponifikatware. Auf den Oxydationswert nach dem Hehnerschen Bichromatverfahren festgestellt, rechnet man bei Autoklaven-Rohglyzerin bis $3^{\circ}/_{\circ}$, bei Unterlaugen-Rohglyzerin bis $8^{\circ}/_{\circ}$ Verlust.

Den glatten Verlauf einer Destillation stellt graphisch in Abb. 54 die Kurve n dar. Kurve A zeigt schon eine durch Sinken der Dampfspannung hervorgerufene Veränderung und Linie B ein mächtiges Schwanken in der dritten bis zur neunten Stunde, innerhalb welcher Zeit der Dampfdruck von 14 auf 9 Atmosphären gesunken ist, um von der fünften Stunde an wieder auf 14 Atmosphären zu steigen. Die drei Kurven sind die Ergebnisse von Destillationen, welche nicht durch Zuziehen von Glyzerin in die Destillierblase gestört wurden.

Glyzerindestillieranlage, System Heckmann, Berlin-Heckmann verbesserte den in Abb. 43 dargestellten Destillier-

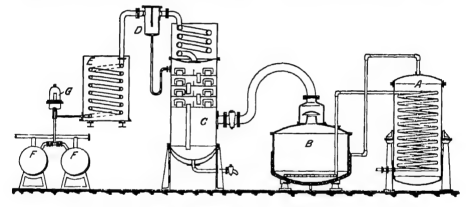


Abb. 55. Vaknum-Glyzerindestillieranlage System Hockmann.

apparat, er änderte Blase und Überhitzer. Die Erwarmung des Destillationsgutes auf Destillationstemperatur geschieht nun mit Dampf, sowie auch die Überhitzung des Destillationsdampfes, welcher erst expandiert und nachher im Überhitzer mit Frischdampf bzw. Abdampf von der Blase auf seine frühere Temperatur gebracht wird.

Der Apparat (Abb. 55) besteht aus der Destillierblase B mit eingegossener Heizschlange, dem Dampfüberhitzer A und dem Dephlegmator C, dessen Arbeitsweise auf Seite 274 schon beschrieben wurde, D einer Vorlage, E dem Wasserkühler, F den Wasservorlagen und G einer Probiervorrichtung, um hier das kondensierte Wasser auf den Glyzerinanteil untersuchen zu können.

Glyzerindestillieranlage nach Patent "Scott".

Den Glyzerindestillierapparat nach Patent "Scott" finden wir vorwiegend in Amerika und England in Benutzung. Obzwar man ja allgemein bestrebt ist, bei der Glyzerindestillation ein mög-

lichst hohes Vakuum zu erreichen, um die zur Destillation erforderliche Erhitzung des Rohglyzerins reduzieren zu können, so verlangt doch der Scottsche Apparat ein besonders starkes Vakuum, um die Destillation bei 160° C durchführen zu können. Die Überhitzung des Dampfes erfolgt mit direkter Feuerung, das Glyzerin wird durch geschlossene Dampfschlangen auf ca. 160° erhitzt. Die Kondensation

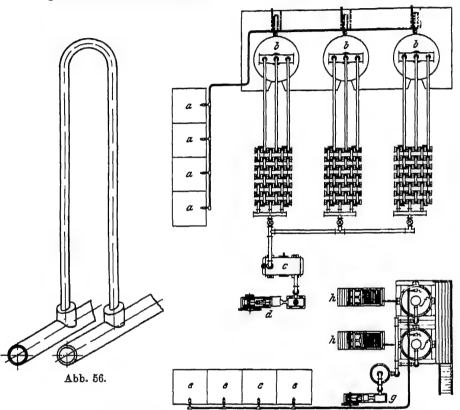


Abb. 57. Schema der Scottschen Glyzerindestillieranlage.

der Glyzerindämpfe erfolgt durch Luftkühlung in einem System U-förmig gebogener Röhren (Abb. 56), die in zylindrisch geformte Vorlagen münden.

In beistehendem Schema, Abb. 57, sind a die Füllreservoire, aus welchem vorgewärmtes Glyzerin in die Destillierblase b rinnt. c ist das Sammelgefäß für Destillate, d die Luftpumpe. e sind Vorratsbehalter für Glyzerindestillate, die von hier weg in den Vakuunverdampfer f eingezogen, dort auf die gewünschte Dichte gebracht und gleichzeitig mit Entfärbungskohle behandelt werden. Die Pumpe g drückt das so behandelte Destillat durch die Filterpresse h, von der entfärbtes, starkes Destillat abläuft.

Empfohlen wird die Anlage sowohl zur Darstellung von Dynamitglyzerin als auch von Pharmakopöe-Glyzerin. Die Leistungsfähigkeit der abgebildeten Anlage mit drei Destillierblasen ist 7000 kg in 24 Stunden, was sich wohl auf Saponifikat-Glyzerin bezieht. Der Apparat arbeitet nicht kontinuierlich, die Blasen werden vielmehr nach jeder Operation entleert.

Multiplexdestillation.

Die Multiplexdestillation für Glyzerin ist eine in wärmetechnischer Hinsicht sehr interessante Destillieranlage, mit welcher nach dem Patente von F. J. Wood¹) Rohglyzerin durch Destillation auf Dynamitglyzerin und chemisch reines Glyzerin ver-

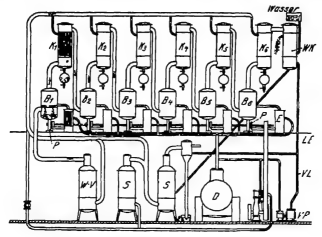


Abb. 58 Multiplexdestillation fur Glyzerin

arbeitet wird. Über eine derartige Anlage bei Marx & Ravolle in Brooklyn, wie solche vorwiegend in Amerika gebaut werden, berichtet Holde^3). Der Vorteil dieser Anlage ist größtmögliche Ausnützung, bzw. Ersparnis von Heizmaterial. Wood läßt bei seinem Apparate den Destillierdampf nicht durch eine einzige Blase, sondern durch eine Batterie von Destillierblasen (Abb. 58 B1-6) und Kondensatoren (K1-6) streichen. Das Glyzerin wird zu diesem Zweck mittels unterhalb der Destillierblasen befindlicher Zentrifugalpumpen, nachdem es durch Kesseldampf aus D in den Röhrenerhitzern E erwarmt wurde, durch letztere hindurch nach den Destillierblasen gepumpt. In diesen rieselt es heiß in Form eines feinen Sprühregens (entsprechend der Abbildung) dem Wasserdampf entgegen, der vom Wasserverdampfer E0 kommt, das Glyzerin unter Mitwirkung des Vakuums verdampft und mit ihm in die

²) D. R. P. 217 689 [1907].
⁹) Chem. Ztg 1918, S. 129.

seitlich oberhalb der Blasen angebrachten Heißwasserkondensatoren K1—6 übergeht. Die Temperatur dieser Kondensatoren ist mittels Druckregulators so gehalten, daß das Glyzerin verflüssigt wird und der Dampf unkondensiert in die nächste Blase 2 eintritt, dort mit dem (wie in 1) entgegenrieselnden Glyzerin den analogen Weg zu Kondensator 2 und Blase 3 macht usw. Das im Kondensator jedesmal verflüssigte Glyzerin gibt seine latente Wärme bei der Verflüssigung an das siedende Wasser, mit dem die Glyzerindämpfe gekühlt werden, ab. Durch das weitere Abzugrohr (in der Abbildung rechts) ziehen die Wasserdämpfe, die vom verflüssigten Glyzerin getrennt sind, zur nächsten Blase. Das gleichmäßige Vakuum im ganzen System wird dadurch erzielt, daß der Wasserdampf nicht wie bei den älteren Apparaten durch das Glyzerin hindurchgepreßt wird, sondern das Glyzerin durch den Wasserdampf, wie beschrieben, hindurchrieselt. Hierdurch wird ein Rückdruck gegen den Dampfstrom vermieden, und die Wasser- und Glyzerindämpfe können sich frei durch das ganze System bewegen.

Nachdem der Wasserdampf sämtliche Kondensatoren passiert hat, geht er, wie die Abbildung zeigt, am Ende der ganzen Batterie in den Kaltwasserkühler WK. Bemerkenswert ist noch die weitere Ausnutzung aller Abdämpfe und Abwässer: Die in den Kondensapparaten oberhalb des Kühlwassers aufsteigenden Dämpfe des letzteren gelangen von allen Kondensatoren, wie die Abbildung zeigt, in eine oberhalb derselben liegende Hauptleitung, gehen von dort zurück nach unten, teilweise zum Wasserverdampfer WV, von dem die Destillierblasen gespeist werden, und verstärken zum Teil den aus dem ersten, vom Maschinendampf erhitzten Sußwasserverdampfer gehenden Dampfstrom. Die Süßwasserverdampfer empfangen ihre Füllung aus dem noch keine Glyzerinmengen enthaltenden Kondenswasser des letzten, am Ende der Batterie befindlichen Kaltwasser-

kühlers.

Glyzerindestillationsräckstände.

Glyzerin-Destillationsrückstände — Destillationspech oder auch Goudron genannt — stellen, je nach der Beschaffenheit der Verunreinigungen destillierter Rohglyzerine, eine im kalten Zustande breiige bis steinharte Masse vor. Unterlaugen geben harten, Saponifikat- bzw. Azidifikationsglyzerine mehr weichen Teer. Neben den Verunreinigungen des im Rohglyzerin enthalten gewesenen Salzes und organischen Rückständen befinden sich noch geringe Mengen Glyzerin und Polyglyzerine. Letztere bilden sich während der Destillation des Rohglyzerins bei der hohen Temperatur, besonders unter Einwirkung der Salze bzw. Verunreinigungen auf das Glyzerin. Der Wert dieser Rückstände kann nur im Glyzeringehalte liegen. Der Teer ist die größte Verlustquelle von Glyzerin bei der Destillation; man wird trachten, diesen soweit wie tunlich abzudestillieren. In solchem glyzerinarmen Zustande ist er auch

wertlos. Man hat Glyzerinpech in früheren Jahren zur Herstellung der Schuhwichse mitverwendet, auch wurde eine geklarte und gereinigte Lösung davon für manche industrielle Zwecke gerne, weil billig, genommen, heute, wo der Teer nur wenig Glyzerin enthält, zur Hauptsache aus Salzen und Eiweißstoffen besteht, lohnt sich eine Aufarbeitung nicht mehr; man löst ihn in Wasser und läßt die Lösung weglaufen.

Die Destillation des Protoglyzerins.

Die Destillation von Rohprotol oder Rohfermentol wurde mit uberhitztem Dampf im Vakuum vorgenommen. Sie entspricht ganz der Destillation von 80 proz. Unterlaugen-Rohglyzerin. Destilliert wurde in Ruymbeke-, Feld u. Vorstmann-, Heckmann-Apparaten, sowie in Vakuum-Fettsäure-Destillierapparaten.

Die Destillate, Fraktionen, waren in der Gute, Beschaffenheit an sich ganz bedeutend verschieden und mußten, besonders glyzerinarme Fraktionen, nochmals destilliert werden. Diese Destillate auch, die Trimethylenglykol in größerer Menge enthielten Flüchtige organische Schwefelverbindungen, die zum Teil in den Fraktionen, besonders aber im Auspuff der Vakuumpumpe enthalten waren, mischten sich an der Luft mit Wasserdumpfen und überzogen, zur Erde gelangt, Metallgegenstunde mit Schwefelverbindungen, mit ihrem knoblauchartigen Geruch verrieten sie die Erzeugung von Garungs-Destillatglyzorin.

Das in der Destillierblase befindliche Blasenpoch behielt bis zum Schluß der Destillation flussige Beschaffenheit, ein glucklicher Umstand, der es ormoglichte, alles darin befindliche Glyzorin abzudestillieren. Sobald dieser Rückstand die Blase verlassen hat, erstarrt er langsam zu einer asphaltartigen Masse Sie ist hygroskopisch Der Hauptsache nach besteht dieses Blasenpech aus Kochsulz, Glaubersalz und Natriumsalzen organischer Säuren neben geringen Mengen von Kalk, Magnesia und Eisensalzen. Der Oxydationswert ist rund 25 °/0, wovon kaum 1 °/0 auf Glyzerin zu rechnen ist. Eine wirkliche Verwendung hat das Pech nie gefunden.

100 kg Rohfermentol mit 56 % Oxydationswert ergaben

45 kg Blasenpech und 43 " Dynamitglyzerin.

Brauchbare gute Destillate wurden mit Redestillaten verschnitten, ım Vakuum auf einen Glyzeringehalt von $97^{\,0}/_{0}$ eingedickt, mittelst einer Adsorptionskohle auf strohgelb entfärbt, gefiltert und in Eisenfassern abgefüllt den Dynamitfabriken zugesendet.

Im Aussehen ist Gärungs-Dynamitglyzerin von einem aus Fett gewonnenen Dynamitglyzerin nicht zu unterscheiden; doch sind Unterschiede sowohl in chemischer als auch in physikalischer Richtung nachzuweisen: in chemischer durch den Gehalt an Trimethylenglykol und organischen Schwefelverbindungen, in physikalischer Richtung durch größere Viskosität und höheren Brechungsindex.

Um die Güte, Beschaffenheit des Reinprotols oder Reinfermentols zu verbessern und die Ausbeute an diesen aus Zucker zu er-

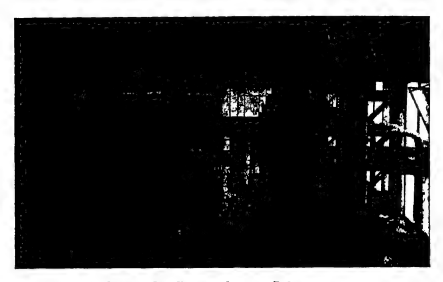


Abb. 59. Destillationsanlage für Rohfermentol.

höhen, war man sowohl in Deutschland als auch in Österreich bemüht. Hatte man doch anfangs das Rohprotol oder Rohfermentol nur auf $45\,^0/_0$ Oxydationswert bringen können, später ergaben sich

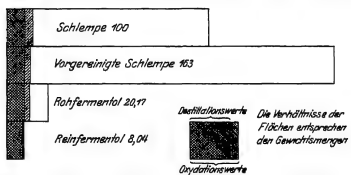


Abb. 60. Bildliche Darstellung der Aufarbeitung von Dickschlempe auf Reinfermentol.

durch Ausschalten der Nebengärungen Rohglyzerine mit einem Oxydationswert bis zu $60^{\,0}/_{0}$. Dabei stieg auch die Ausbeute, auf Zucker gerechnet, und die Rentabilität des Verfahrens wurde natürlich wesentlich gehoben.

Man rechnete zuletzt auf 100 kg Zuoker bis zu 20 kg fertiges Dynamitglyzerin gegen 14 kg Dynamitglyzerin bei Einführung des Verfahrens.

Bei einer täglichen Erzeugung von 10000 kg Dynamitglyzerin mußten 23250 kg Rohfermentol destilliert werden.

Abb 59 gibt den Blick auf eine Batterie von 8 Destillierblasen für Rohfermentol in den Schichtwerken.

Unter Oxydationswert (Abb. 60) ist jener Wert in Glyzerin ausgedrückt zu verstehen, der nach dem Bichromatverfahren gefunden wurde. Der Destillationswert wurde im Wege einer Laboratoriums-Vakuumdestillation gefunden

Glyzerin, im Wege der Gärung aus Zucker gewonnen, stellt sich im Preise infolge der teuren Ausgangsstoffe und des großen Kohlenverbrauches viel zu hoch im Vergleich zu Fettglyzerin. Nach dem Kriege ist es, was nicht unerwähnt bleiben soll, der Firma Georg Schicht, Akt.-Ges. bei der Aufarbeitung der Restbestände an Reinfermentol gelungen, daraus ein chemisch reines Glyzerin herzustellen, das vom besten Fettglyzerin gleicher Sorte nicht mehr zu unterscheiden war.

3. Entfärben der Destillate.

Die Bleiche bezweckt bei den minderen Destillatwaren, wie Dynamitglyzern oder destilliert gelblichen Sorten, meist nur eine Klarung, dagegen bei chemisch reiner und weißer Raffinatware vollstandige Entfärbung. Die dazu benutzte Blutkohle wird erst mit Säure und dann mit Alkalien extrahiert, gewaschen und getrocknet. Die Reinheit einer solchen Blutkohle ist vorher in ihrer Wirkung auf destilliertes Glyzerin zu überprüfen, um gegen Entfäuschungen gefeit zu sein.

In neuerer Zeit wird Blutkohle durch sogenannte aktive Kohle, die unter verschiedenen Namen wie Eponit, Carbovent, carbovegetabilis, Norit u. dgl. im Handel vorkommt. verdrängt. Es sind dies Pflanzenfasern, die unter Luftabschluß bzw. unter Zugabe von Chemikahen verkohlt und nachher durch ausgiebiges Waschen von letzteren befreit werden.

Das Bleichen erfolgt in Rührwerken (siehe Abb. 267) bei mäßiger Erhitzung des Glyzerins. Statt eines mechanischen Rührwerkes sieht man zuweilen auch solche Bleicher, wo Druckluft die zur guten Bleichwirkung erforderliche innige Durchmischung von Bleichpulver und Glyzerin bewerkstelligt. Es ist nicht unbedingt notwendig, Kupferapparate dazu zu verwenden, eiserne dienen diesem Zwecke vollkommen. Die Trennung des Glyzerins vom Bleichmittel erfolgt mittels Filterpressen, die mit baumwollenen Tüchern beschickt werden. Eine Druckpumpe befördert das vom Bleichen kommende Glyzerin durch die Filterpresse oder es läuft unter Eigendruck durch diese, dann muß das Rührwerk über die Filterpresse zu stehen kommen.

4. Das Schönen des Glyzerins.

La raffinierte und chemisch reine Glyzerine sollen farblos sein; es gibt aber Sorten, die durch Behandlung mit Entfärbungspulver sich nicht vollständig entfärben lassen, vielmehr einen gelblichen oder grünlichen Stich behalten. Solche Produkte pflegt man dann zu "schonen", indem man sie mit einem komplementaren Farbstoff versetzt, d. h. mit einem violetten oder blauen oder roten. Auf diese Weise kann der gelbliche oder grünliche Stich zwar beseitigt werden; aber die Komplementarfarben bewirken nicht Farblosigkeit, sondern geben Weiß, und das ist der Grund, weshalb ein vor dem Schonen "feuriges" Glyzerin durch das Schönen seinen Glanz verliert. Außerdem sind die Farbstoffe in der großen Verdunnung, in der sie zur Verwendung kommen, nicht haltbar, so daß das geschonte Glyzerin mit der Zeit den ursprünglichen "Stich" zuruckerhalt. An größeren Glyzerinmengen kann man derlei Frisur stets an der schmutzig-grünen oder grauen Farbe erkennen. Da die Wirkung des Schönens nur vorübergehend ist, nach der Zersetzung des zugesetzten Farbstoffes die ursprüngliche Farbe des Glyzerins wiederkehrt, so hat man in gutgeleiteten Glyzerinfabriken das Schönen schon wieder aufgegeben. Die Farbstoffe, die da zur Verwendung kommen, sind Fuchsin, Methylviolett und andere mehr.

Geschonte Glyzerine erkennt man an der Farbenanderung, die beim Kochen mit Zusatz von verdünnter Schwefelsäure auftritt.

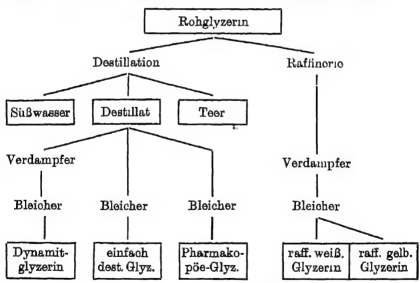
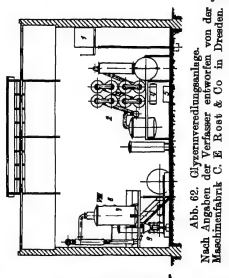


Abb. 61. Die Arbeitsgänge einer Glyzerinveredlungsanlage.

5. Plan einer Glyzerinveredlungsanlage.

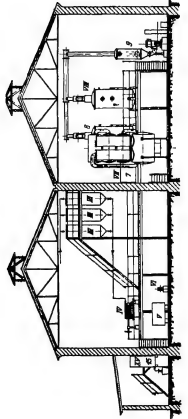
Eine Anlage zur Glyzerinveredlung umfaßt die Raffinerie und Destillation von Rohglyzerin sowie die Apparate zur weiteren Verarbeis

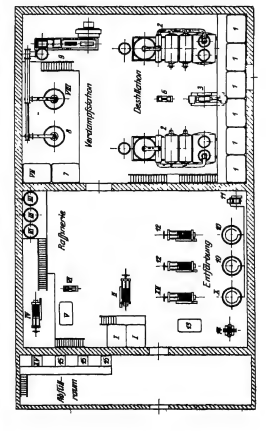


tung von Destillaten auf Dynamitglyzerin, einfach destillierte und Pharmakopöeware¹). Graphisch lassen sich die Arbeitsgänge einer Veredlungsanlage etwa so darstellen, wie in Abb. 61 ersichtlich gemacht ist.

Die Destillate werden nach ihrer Gute geschieden; die besten werden fur chemisch reines Glyzerin, die weniger guten für

1) Notwendig ist auch ein Apparat zur Herstellung von destilliertem Wasser, das nicht nur zum Vermischen der Handelssorten, sondern auch zum Reinigen der Verpackung vorhanden sein muß.





einfach destilliertes oder für Dynamitglyzerin genommen oder, um schlechtere Fraktionen doch noch einer solchen Verwendung zuführen zu können, werden sie nochmals destilliert.

Das Destillat für Dynamitglyzerin muß, abgesehen von den schon vorhandenen Qualitätsbedingungen des Nobeltestes, noch auf das dazu geforderte spezifische Gewicht gebracht werden. In einem gewöhnlichen Vakuumverdampfer, wie in Abb. 22 gezeigt, wird dem dazu bestimmten Destillate jene Temperatur gegeben, die notwendig ist, um eine Dichte von 1,2625 bei 15°C zu erreichen.

In Abb. 62 ist der Weg des Rohglyzerins zu destilliertem Glyzerin bzw. Dynamitglyzerin in arabischen, der Weg des Rohglyzerins zu Raffinatglyzerin mit römischen Ziffern angedeutet.

1 = Vorratsbehälter für Rohglyzerin,

2 = Destillierapparat,
3 = Vakuumpumpe,

4 = Aufnahmegefäß für Destillat,

5 = Behälter,

6 - Druckpumpe,

7 == Behälter,

8 = Vakuumverdampfapparat,

9 = Vakuumpumpe,

10 = Bleicher mit dur. Schlange u. Druckluftanschluß,

11 — Kompressor,

12 = Filterpresse,

13 = Behalter,

14 - Druckpumpe,

15 = Aufnahmebehälter für fertige Destillatware (Dynamitglyzerin, einfach destilliertes und chemisch reines Glyzerin) I = Kalkfällung,

 $\Pi = \text{Filterpresse},$

 $I\Pi = Spodiumfilter,$

IV = Filterpresse,

V = Behälter,

VI = Druckpumpe,

VII = Behälter,

VIII = Vakuumverdampfapparat,

IX = Vakuumpumpe,

X = Bleicher mit dir. Schlange u. Druckluftanschluß,

XI = Kompressor,

XII = Filterpresse,

XIII = Behålter,

XIV = Druckpumpe,

XV = Aufnahmebehalter für Raffinatware (raff. weißes u. raff. gelbes Glyzerin).

s. 19

C. Die Handelsglyzerine.

Als Deite 1866 der Glyzerinindustrie näher trat, war Glyzerin für einen großen Teil des Publikums noch ein recht unbekannter Artikel, was schon aus der häufig an ihn gerichteten Frage: "Was machen Sie mit dem Glyzerin?" hervorgeht, aber auch in Kreisen, bei denen man einige chemische Kenntnisse voraussetzen konnte, herrschte vielfach eine unglaubliche Unkenntnis hinsichtlich dieses heute so sehr begehrten Industrieerzeugnisses, was wohl durch nichts besser illustriert wird als durch die Frage eines bekannten Potsdamer.

Arztes: "Nicht wahr, Glyzerin wird aus Blei gemacht?" - Der betreffende Herr befand sich damals in einem Alter von 50 bis

55 Jahren und hatte eine gute Praxis!

Die Glyzerinindustrie hat sich zu Anfang recht langsam entwickelt, um dafür später sich ganz erheblich auszudehnen, was sie besonders dem großen Bedarf an Dynamitglyzerin verdankt, der sich mit der Zeit eingestellt hat. Über die Weltproduktion an Glyzerin liegen leider keine statistischen Angaben vor, sondern nur Schätzungen, und die von verschiedenen Seiten angestellten Schätzungen weichen oft nicht unerheblich voneinander ab; aber auch so geben sie ein anschauliches Bild von der Entwicklung dieses interessanten Industriezweiges. Gegen Ende der siebziger Jahre gab es in Europa erst 8 Glyzerınfabriken, deren Produktion ungefähr 9000 t betrug. Nach Schrameck¹) betrug 1880 die Weltproduktion an Gly-

zerin ungefähr 10000 t und verteilte sich auf die verschiedenen

Lander wie folgt:

Frankreich											
Deutschland und Österreich » 1500 »									27		
Amerika									77	1000	77
Holland									27	900	77
Rußland							-		77	900	77
Belgien									"	800	77
Italien									77	400	"
England									27	300	77
Spanien							•		77	100	**
Portugal									"	50	29
									ca.	9950	t.

Nach Fahrion²) stellte sich die Weltproduktion an Glyzerin vor dem Kriege auf ungefahr 40000 t, wovon 26000 t aus den Stearinfabriken (Frankreich 6000 t, England 5500 t, Deutschland 3000 t. Nordamerika 3000 t. Holland, Österreich, Rußland je 2000 t) und 14000 t aus der Seifenfabrikation (England 5500 t, Frankreich 3500 t, Nordamerika 3000 t, Deutschland 2000 t) kamen. Dagegen schätzte Wichelhaus bereits 1900 den Gesamtweltverbrauch an Glyzerin auf 60 000 bis 80 000 t. Nach ihm stellten damals 7 deutsche Fabriken 8000 bis 10000 t Glyzerin her (zum Teil aus ausländischem Rohglyzerin), während 10 Jahre früher nach Schenkel die deutsche Produktion 5000 t betragen haben soll, von denen 3000 t aus Stearinfabriken und 2000 t aus Seifenfabriken stammten.

Schrameck³) gibt, mehr in Übereinstimmung mit Wichel-haus, die Weltproduktion an Glyzerin für 1909 auf 72500 t an, die sich auf folgende Länder verteilen:

¹⁾ Schrameck, Courtier assermenté au tribunal de la Seine. La glycerine, Paris 1, Place Boïeldieu.
2) W. Fahrion, Die Fabrikation der Margarine, des Glyzerins und Stearins, Berlin 1920, S. 80.
3) a. a. O, S. 21

Vereinigte Staaten									4 0 0 0 0 L	
Frankreich	Vereinigte Staate	n.	•		•		٠	ca,	18000 t	
Deutschland	Großbritannien .							77	16000 n	
Rußland 4000 n	Frankreich							77	11000 n	
	Deutschland							"	7000 n	
Outomoich = 3000 =	Rußland							77	4000 n	
Obterfeich	Österreich							n	3000 n	
Belgien	Belgien				•			77	2000 "	
Spanien und Portugal 2000 n	Spanien und Por	tug	al					77	2000 "	
Italien	Italien							"	2000 n	
Holland	Second St. 12								2000 »	,
Südamerika	Südamerika							77	1500 n	
Mexiko	Mexiko							77	1500 n	
Skandinavien	Skandinavien .							31	1000 n	
Schweiz	Schweiz							77	500 n	
Australien	Australien							99	300 n	
Andere, nicht genannte Länder " 700 "	Andere, nicht ger	nan	nte	e I	är	ıde	er	99	700 n	

ca. 72500 t.

Deutschland war vor dem Kriege gezwungen, größere Mengen von Rohglyzerin einzufuhren, das, nach erfolgter Ruffinierung, zum nicht unerheblichen Teil wieder ausgeführt wurde. — Eine Übersicht uber die Entwicklung der Ein- und Ausfuhr geben die nachstehenden Zusammenstellungen 1):

Deutsche Ein- und Ausfuhr von Rohglyzerin.

Jahr	Emfuhr t	msgesamt Mill Mark	Emfuhr da Großbritan- nien	von aus Rußland	Ausfuh r t	ınsgesamt Mıll Mark
1900 1904 1905	6482 5801 4952	5,5 4,0 3,5	2670 1865 1788	715 998 790	186 712 584	0,2 0,5 0,4
1906 1907 1908 1909 1910	2947 5375 8580 4685	2,1 8,7 5,5 4,7	1928 146 342	648 783 678 426	2141 1291 1580 1688	1,5 0,9 1,2 1,7

Doutsche Ein- und Ausfuhr an gereinigtem Glyzerin:

Jahr	Einfuhr t	msgesamt Mill. Mark	Ausfuhr t	ınsgesamt Mill Mark	Davon nach Südafrika t
1900 1904 1905	1801 1448 718	1,4 1,5 0,7	1986 8127 8518	1,6 8,1 8,8	1840 1540
1906 1907 1908 1909 1910	787 721 679 914	0,7 0,7 0,95 1,8	1748 2557 2811 2596	1,6 2,4 8,8 8,8	447 559 656 102

¹⁾ Ubbelohde u. Goldschmidt, III. Bd., S 1046.

Von den Einfuhrländern für Rohglyzerin sind außer Großbritannien und Rußland noch Frankreich und Belgien, auch Österreich und Ungarn und Argentinien zu nennen. Als Absatzgebiete für gereinigtes Glyzerin kamen neben Britisch-Sudafrika, welches Glyzerin als Nitroglyzerin in seinen Minen verwendet, Belgien, Österreich-Ungarn, die Schweiz, Schweden und vor allem die Vereinigten Staaten und Japan in Betracht.

Das deutsche Glyzeringeschäft liegt leider zurzeit vollständig darnieder, und es ist wenig Aussicht vorhanden, daß es sich in absehbarer Zeit wieder belebt Vor dem Kriege hatten die Vereinigten Staaten einen bedeutenden Glyzerinimport, der zum nicht unbedeutenden Teil aus Deutschland stammte. Durch den Krieg hat das Glyzeringeschäft in Amerika eine vollständige Umwalzung erfahren. Während der Glyzerinimport vor dem Kriege im Jahre 10 bis 20000 t betrug, sank er 1919 auf ca. 500 t. Er betrug in den Jahren 1914 bis 1919

ın den am 30. Juni endigenden Fiskaljahren:

1914	18205	tons
1915	8810	77
1916	5310	23
1917	2051	27
1918	937	"
1919	585	29

Der Glyzerinexport betrug 1918 10500 t und 1919 6500 t und die Erzeugung an Rohglyzerin 1917 35000 t.

Japan besaß vor dem Kriege überhaupt keine Glyzerinfabrikation und war ein guter Abnehmer für deutsches Glyzerin. Während des Krieges hat die japanische Regierung sich veranlaßt gesehen, die Glyzerinfabrikation in die Hand zu nehmen, und heute durfte Japan mehr Glyzerin produzieren, als es benötigt

Unter solchen Umstanden hat die deutsche Glyzerinindustrie einen schweren Stand, um so mehr, als es ihr an geeignetem Rohmaterial mangelt und es ihr bei dem Tiefstand unserer Valuta schwer wird, dieses preiswert zu beschaffen. Gute Neutralfette werden von der Speisefetterzeugung aufgekauft, welche Fabriken wiederum zu annehmbarem Preise ihre Abfallfette in großen Mengen an die Seifenfabriken abgeben. Diese Art Fette besitzen nur mehr $30-40^{\circ}/_{o}$ Neutralfette, die eine Spaltung nicht lohnen. Im Wege der Unterlaugenaufarbeitung geht den Seifensiedereien durch die Seife von dem in solchem Abfallfett angelieferten Glyzerin (Neutralfett) noch die Halfte verloren. Es ist daher erklärlich, wenn bei dem Aufschwung der Margarineindustrie unser Glyzerinexport sich verringert. In bezug auf Einrichtungen zur Gewinnung und Raffinierung von Glyzerin und die Erfahrungen, die es in der Glyzerinfabrikation erworben hat, steht Deutschland mit an der Spitze.

1. Die raffinierten und destillierten Glyzerine des Handels.

Von raffinierten oder, wie sie jetzt vielfach genannt werden, industriellen Glyzerinen werden noch wie in den Anfängen der Glyzerinfabrikation drei Qualitäten hergestellt, die als Ia, Ila und IIIa, bezeichnet werden. Das Ia raffinierte Glyzerin nuß volkommen farblos sein; aber es braucht nicht absolut geruchlos zu sein und kann Alkali-Salze und gewisse Verunreinigungen enthalten, nur muß es kalkfrei sein und niedrigen Aschengehalt haben. Es wird meist mit einer Stärke von 24 und 28° Bé gehandelt. Der Transport erfolgte früher im Inland allgemein in Glasballons; heute ist man wegen der hohen Bruchversicherung vielfach von diesen abgekommen und versendet raffinierte und destillierte Glyzerine in Blechballons von 50 und 100 kg Inhalt und in Blechkanistern von 10 oder 25 kg Inhalt.

Das Ia raffinierte Glyzerin findet Verwendung in der Textilindustrie, zur Herstellung von Buchdruckwalzenmasse, Hektographenmasse, Stempelfarben, Kopiertinte und zu vielen anderen technischen Zwecken.

Die Toiletteseifenfabrikation verlangt zur Herstellung von Transparentseifen ein farbloses Glyzerin, das kalkfrei ist, damit nicht Trübungen in der Seife entstehen, das aber nicht destilliert zu sein braucht. Meist wird ein Ia raffiniertes Glyzerin in Starke von 24 bis 28° Bé verwendet.

Das II a raffinierte Glyzerin ist kalkfrei, gelblich und pflegt noch weniger rein zu sein als die Ia Qualität. Dasselbe ist eine nicht vollkommen entfärbte Ware, welche in dieser Beziehung der raffinierten Ware Ia naturlich nachsteht, dementsprechend auch billiger ist und für viele Zwecke angewendet wird, bei denen die Farbe nicht hinderlich ist. Es wird mehr als 24 grädiges, weniger als 28 grädiges gehandelt. Es findet ausgiebig in der Textilindustrie und Hektographenmassen-Herstellung, aber auch zu vielen anderen technischen Zwecken Verwendung, bei denen es nicht so genau auf die Farbe ankomint. Der Versand erfolgte früher auch allgemein in Glasballons, heute meist in Blechballons oder in ausgepiehten Holz- oder verzinkten Eisenfässern.

Das IIIa raffinierte Glyzerin ist ausgesprochen gelb bis braun. Es findet besonders in Stärke von 16 bis 18° Bé. zum Füllen von Gasuhren Verwendung, in stärkerer Konzentration violfach in der Textilindustrie und zu mannigfachen anderen technischen Zwecken. Der Versand erfolgt wie bei der IIa Qualität, doch vorwiegend in Holzbarrels und Eisenfässern.

Von den Blechkanistern werden von den kleineren gewöhnlich 2 in einer Kiste, von den größeren je 1 in einer Kiste versendet. Die eisernen Fässer werden auch in zwei Größen verwendet, mit ungefähr 250 und 500 kg Inhalt.

Von den handelsüblichen Glyzerinsorten werden chemischreine Glyzerine, einfach destillierte und die raffinierten Glyzerine nach Batmégraden gehandelt, denen ein geringeres spezifisches Gewicht zugrunde liegt, als ihnen entsprechen müßte. So wird z. B. ein Raffinatglyzerin von 28° Bé mit dem spezifischen Gewicht 1,230 bei 15°C statt 1,241 in den Handel gebracht. In neuerer Zeit ist man von dem Mitschleppen der Bé-Grade etwas abgekommen und setzt in die Preislisten zur Gattung nur noch das spezifische Gewicht.

Um das Verhältnis des spezifischen Gewichtes zu den Baumégraden studieren zu können, seien den gangbarsten Dichten die dazu gehörigen handelsüblichen Baumégrade gegenübergestellt.

$$31^{0}B6 = 1,260$$
 30^{0} , = 1,250
 28^{0} , = 1,230
 26^{0} , = 1,210
 24^{0} , = 1,190
 18^{0} , = 1,140
 16^{0} , = 1,120.

Mit einem spezifischen Gewicht von 1,26 werden nur destillierte Glyzerine gehandelt.

Die destillierten Glyzerine sind, wie schon früher erwähnt, die reinsten Glyzerine des Handels. In ihrer Farbe schwanken sie von farblos bis gelblich. Theoretisch sollten sie, wie auch schon gesagt, frei von organischen Fremdkörpern und anorganischen Bestandteilen sein. Daß dies nicht der Fall ist, zeigt die nachstehende Tabelle, die eine Anzahl Analysen von Handelsglyzerinen enthält, die als chemisch rein bezeichnet und im Laboratorium von Lewkowitsch¹) untersucht worden sind. Die Glyzerine sind nach dem Betrag des organischen Ruckstandes geordnet

Nr	Ruckstand bis 160° C	Asche	Organischer Rückstand
1	0,03033	0,00603	0,0243
2	0.0276	0,00800	0.0246
$\frac{2}{3}$	0,0877	0,005	0,0327
4	0,0498	0.0138	0,0360
4 5	0,0452	0,0081	0,0371
6	0,0509	0,0066	0,0448
7	0,0656	0,0189	0,0517
8	0,0748	0.0140	0,0738
9 10	0,0905	0.0154	0,0751
10	0,1047	0,0190	0,0857
11	0,1236	0,0805	0,0981
12	0,1621	0,0188	0,1438
18	0,8060	0,2090	0,5970

Die ersten 6 Proben ausschließlich Probe 4 verdienen die Bezeichnung chemisch reines Glyzerin, die übrigen 7 sind nicht als

¹⁾ Lewkowitsch, Fett- u. Olind., Braunschweig 1902, Tab. 75.

solche zu bezeichnen und nicht für pharmazeutische Zwecke verwendbar. Die letzte ist als durchaus minderwertig zu benennen. Die Proben 11 und 12 genügen schon nicht mehr den Ansprüchen der Dynamitfabrikation.

Man unterscheidet bei Destillatglyzerinen doppelt destilliertes oder chemisch reines Glyzerin, einfach destilliertes und zwar farblos und gelblich. Letzteres bildet in einer Konzentration mit einem spezifischen Gewicht über 1,26 das Dynamitglyzerin. In einer Konzentration von 28° Bé eignet es sich für viele Zwecke, bei denen nicht absolute Farblosigkeit erforderlich ist.

Das chemisch reine Glyzerin muß den Vorschriften der Pharmakopöe genügen. Diese Vorschriften sind nicht in allen Ländern gleich, weshalb wir weiter unten die Pharmakopöevorschriften ver-

schiedener Länder mitteilen.

Gehandelt wird das destillierte Glyzerin meist in Stärken von 28 bis 31° Bé und zwar nach Landsberger¹) in: Deutschland und Skandinavien

vorzugsweise als 31° Bé == spez. Gew	1,260
$30^{\circ} = 7$	1,250
$28^{\circ} = $,	1,230
Osterreich und Ungarn vorzugsweise als 30° , = ,	1,250
$28^{\circ}_{-}, = , ,$	1,230
26° , = ,	1,210
Frankreich, Italien, Spanien, Portugal als 30° , = ", "	1,260
$28^{0} , = ,$	1,240
Großbritannien und Irland als	1,260
China und Japan 30° , = $\frac{7}{3}$	1,250
28^{0} , = , ,	1,230

Das einfach destillierte weiße Glyzerin soll geruchlos sein, kann aber geringe Spuren von Verunrenigungen, wie Chloride und Arsen, enthalten; der Aschengehalt, den es beim Vergluhen hinterlaßt, darf jedoch keinen Zweifel lassen, daß man es mit einem destillierten Glyzerin zu tun hat Auf Zusatz von Salpetersäure und Silbernitrat darf nur eine leichte Trübung, aber kein Niederschlag erfolgen.

Daß alles im Handel befindliche chemisch reine Glyzerin doppelt destilliert wird, ist ziemlich unwahrscheinlich. Nach heutigen Erfahrungen ist bei Verarbeitung von gutem Saponifikatglyzerin und sorgfältig geleiteter Destillation eine wiederholte Destillation nicht unbedingt erforderlich; man erhält vielmehr schon bei einmaliger Destillation ein Glyzerin, das den Vorschriften der Pharmakopöe genügt. Der Versand erfolgt von 10—100 kg in Blechgefäßen, darüber hinaus in verzinkten Eisenfässern.

Das sogenannte Dynamitglyzerin ist einmal destilliertes Glyzerin, das fast wasserfrei sein muß und nur wenig Verunrei-

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 8, S. 96.

nigungen enthalten, aber von gelblicher Farbe sein darf. Die genauen Vorschriften, welche die Dynamitfabriken für die Beschaffenheit des von ihnen verarbeiteten Glyzerins geben, lassen wir weiter unten folgen. Der Transport des Dynamitglyzerins erfolgt ausschließlich in verzinkten Eisenfassern.

Die wäßrigen Lösungen von Dynamitglyzerin sind die einfach

destilliert gelben Glyzenne.

2. Dynamitglyzerin.

Infolge der Gefahr, der eine Dynamitfabrik ausgesetzt ist, wenn sie unreines Glyzerin verarbeitet, werden gewohnlich zwischen Käufer und Verkäufer die Bedingungen kontraktlich festgelegt, denen ein für die Herstellung von Dynamit bestimmtes Glyzerin entsprechen muß. Nachstehend lassen wir eine von Lewkowitsch¹) zusammen-

gestellte Spezifikation dieser Bedingungen folgen.

Spezifisches Gewicht. Das spezifische Gewicht des Glyzerins, das zur Dynamitfabrikation dienen soll, darf nicht weniger als 1,261 bei 15,5°C betragen. In manchen Kontrakten wird die hydrostatische Wage als maßgebend für die Bestimmung des spezifischen Gewichtes angegeben, doch ist bei Verwendung eines Pyknometers eine viel genauere und raschere Feststellung desselben möglich Die Prüfung auf das spezifische Gewicht ist von großer Wichtigkeit, da ein hoher Prozentsatz an Reingehalt nach den chemischen Untersuchungsmethoden vorgetauscht werden kann, wenn das Glyzorin Trimethylenglykol enthalt2) Die Anwesenheit dieser Verbindung wird durch ein niedriges spezifisches Gewicht angedoutet, wenn der Prozentgehalt an Glyzorin gleichzeitig scheinbar sehr hoch ist. Barton') hat deshalb vorgeschlagen, das Glyzorm wahrend zwei Stunden auf 225 bis 230° C zu erhitzen und danach das spezifische Gewicht nochmals zu bestimmen Das nun gefundene spezifische Gewicht nennt er das "permanente spezifische Gewicht". Das permanente spezifische Gewicht wird jedoch stets höher sein als das spezifische Gewicht der ursprunglichen Probe, da sich bei dem Erhitzen die letzten Spuren von Wasser verfluchtigen. Das Trimethylonglykol (Siedepunkt 214 bis 217°C) wird hierbei wahrscheinlich zum großten Teile abdestilliert.

Magnesia und Tonerde durfen nicht Kalk. handen sein

Chlor, Chloride dürfen nur in Spuren vorhanden sein. 1 com Glyzerin, mit 2 com Wasser verdunnt, darf auf Zusatz von Silbernitratiosung keine stark milchige Trübung geben. Lewkowitsch tritt, wie er durch Versuche an zahlreichen Mustern Dynamitglyzerin festgestellt hat, die Trübung ein, wenn der Gehalt an Chloriden (als NaCl ausgedrückt) zwischen 0,025 und 0,010/6

Chem Technol u Analyse, Bd. 2, S. 708.
 Vgl. S. 18 u 67
 Journ. Soc. Chem Ind. 1895, S. 516.

liegt. Die quantitative Bestimmung der Chloride ist bei der Handels-

analyse unnötig.

Arsen. Nur Spuren von Arsen sind zulässig. Die Gutzeitsche Reaktion, selbst wenn Quecksilberchlorid statt Silbernitrat angewendet wird, und auch die Marshsche Probe sind nach Lewkowitsch zu scharf. Das zu untersuchende Glyzerin wird mit einer sehr geringen Menge Ammoniak gerade alkalisch gemacht und nun Silbernitrat zugesetzt. Eine gelbliche Trubung darf nicht bemerkbar sein. Man muß sich vor einem Überschuß von Ammoniak hüten, da arsenigsaures Silber in Ammoniak löslich ist.

Organische Fremdstoffe. 1 ccm der Probe wird mit 2 ccm Wasser verdünnt und mit einigen Tropfen einer 10 proz. Silbernitratiösung versetzt. Innerhalb 10 Minuten darf sich das

Glyzerin weder schwärzen noch bräunen.

Gesamtrückstand. Eine genau abgewogene Probe wird im Trockenofen langsam auf 160° C erhitzt. Schnelles Erhitzen führt zur Bildung von Polyglyzerinen, die dann den Ruckstand zu hoch erscheinen lassen. Am besten verfährt man so, daß man von Zeit zu Zeit das Glyzerin in der Platinschale mit einigen Tropfen Wasser anfeuchtet und so mit den Wasserdämpfen verflüchtigen läßt. Der Versuch ist beendet, wenn man Gewichtskonstanz erreicht hat. Der Gesamtruckstand darf nicht mehr als $0.25^{\circ}/_{0}$ betragen. Durch Vergluhen und Zurückwägen erhalt man den Aschengehalt und aus der Differenz den Prozentgehalt an organischen Verunreinigungen

Freie Säuren. Das Glyzerin darf blaues Lackmuspapier nicht röten. Flüchtige Fettsauren, wie Buttersäure, werden am schnellsten durch den Fruchtäthergeruch nachgewiesen, der sich beim Erhitzen der Probe mit Alkohol und reiner konzentrierter Schwefelsäure bemerkbar macht. Beim Durchleiten von Dämpfen von salpetriger Säure durch das Glyzerin sollen sich keine Flocken ausscheiden. Man will damit angeblich die Abwesenheit von Ölsäure

konstatieren

Eine andere Methode zum Nachweis von höhereren Fettsauren besteht darin, daß man 1 ccm des Glyzerins mit Wasser verdunnt und Salzsaure zusetzt. Bei Anwesenheit von Fettsäuren tritt eine

Trübung auf.

Nitrierungs- und Scheidungsprobe. Ein Glyzerin kann sich in den vorher aufgeführten Proben vollkommen stichhaltig erweisen und trotzdem für die Fabrikation von Nitroglyzerin untauglich sein. Die Brauchbarkeit muß daher durch eine Probenitrierung festgestellt werden: 375 g eines Salpetersäure-Schwefelsäuregemisches (bereitet durch Mischen eines Gewichtsteiles rauchender Salpetersäure vom spezifischen Gewicht 1,5 mit zwei Gewichtsteilen reiner konzentrierter Schwefelsäure vom spezifischen Gewicht 1,845), das man zuvor in einem verschlossenen Gefäße hat erkalten lassen, werden in einem Becherglase von etwa 500 ccm Inhalt ab-

gewogen. Ein Thermometer, das während der Nitrierung als Rührer dient, wird hineingestellt und das Becherglas in ein geräumiges, mit kaltem Wasser gefülltes Gefäß gebracht. In diesem zirkuliert durch einen starken Gummischlauch, der sorgfältig an die Wandung des Kühlgefäßes gelegt wird, ein Strom kalten Wassers, so daß das Kühlwasser über den Rand des Gefäßes hinwegläuft. Es ist dringend darauf zu achten, daß der Gummischlauch sicher am Leitungshahn befestigt ist, wenn die Nitrierung in seiner Nähe ausgeführt wird, da es leicht vorkommen kann, daß infolge eines plötzlichen Druckwechsels im Wasserleitungsrohr der Gummischlauch abgeschleudert wird. Spritzt dann etwas Wasser in das Nitriergefäß, so kann die Temperatur leicht bis zum Explosionspunkt steigen. Es ist daher auch am sichersten, ein dünnwandiges Becherglas zu benutzen, das man im Augenblick der Gefähr rasch mit dem Thermometer durchstoßen kann.

Wenn die Temperatur des Sauregemisches auf etwa 12 bis 15° C gefallen ist, läßt man 50 g des zu untersuchenden Dynamitglyzerins, das man zuvor in einem mit Ausguß versehenen Becherglase abgewogen hat, tropfenweise in die Saure fallen unter fortwährendem Umrühren mit dem Thermometer, dessen Stand nach Zusatz jedes einzelnen Tropfens beobachtet wird Da diese Operation nicht ungefährlich ist, ist es für den Ungeubten am besten, sich die Einzelheiten zeigen zu lassen. Ist dies nicht möglich, dann verfährt man langsam, genau wie beschrieben, d. h. man ruhrt fortwahrend um, damit auch nicht eine lokale Erwärmung eintritt, und setze nie einen weiteren Tropfen Glyzerin zu, bevor nicht die Temperatur unter 25° C gefallen ist Die Temperatur von 30° C darf nie überschritten werden.

Ist alles Glyzerin in die Saure eingetragen, so wird noch weiter gerührt, bis die Temperatur auf 15°C gefallen ist, und dann das Gemisch von Nitroglyzerin und Saure in einen vollstandig trocknen Scheidetrichter übergeführt Man verfahrt am sichersten in der Weise, daß man den Scheidetrichter vorher mit konzentrierter Schwefelsäure ausspült.

Wenn das Glyzerin gut war, so scheidet sich das Nitroglyzerin rasch uber dem Säuregemisch als eine olige, etwas trube Schicht aus. Je schneller die Scheidung in zwei, durch eine scharfe Grenzlinie markierte Schichten stattfindet, um so besser ist das Glyzerin. Wenn Schleim oder Flocken im Nitroglyzerin schweben, oder wenn die Scheidung nicht innerhalb 5 bis 10 Minuten erfolgt, oder gar, wenn die Scheidungslinie infolge einer wolkigen Zwischenschicht undeutlich ist, so ist das Glyzerin zur Dynamitfabrikation nicht brauchbar. Wenn ein sehr schlechtes Glyzerin vorliegt, kann man überhaupt keine Scheidungsgrenze erkennen, und das Nitroglyzerin erscheint wie von einem Zellengewebe durchsetzt, welches erst nach vielen Stunden niederfällt. Ein solches Muster ist natürlich zu verwerfen.

Infolge der mit der Ausführung verbundenen Gefahr haben die Handelschemiker allmählich auf Herabsetzung der in Arbeit zu nehmenden Menge gedrängt, und manche Analytiker nehmen nur 15 g für die Einwage. Diese Menge sollte jedoch als die zulässig niedrigste angesehen werden, da die durch die Nitroproben gelieferten Angaben ganz unzuverlassig werden, wenn man nur 10 g Glyzerin in Arbeit nimmt.

Eine quantitative Bestimmung des Glyzerins kann mit der Nitrierungsprobe verbunden werden, wenn man die Ausbeute an Nitroglyzerin feststellt. In diesem Falle muß natürlich die Menge des in Arbeit genommenen Glyzerins genau bekannt som, was man am besten durch Zurückwiegen des Beoherglases feststellt. Gefahrlich ist es, die letzten Reste des Glyzerins mit dem Gemisch von Nitroglyzerm und Sauren auszuspülen. Wenn die Scheidung des Nitroglyzerins im Scheidetrichter stattgefunden hat, wird das Sauregemisch möglichst vollständig abgezogen und das Nitroglyzerin vorsichtig umgeschwenkt, ohne jedoch zu schütteln, damit an der Wandung haftende Sauretropien sich in eine Masse sammeln, die nun auch wieder abgezogen wird. Man wäscht das Nitroglyzeim mit etwas warmem Wasser (35 bis 40° (3), dann ein- oder zweimal mit einer 20 proz. Sodalosung und hierauf wieder mit Wasser. Das Nitroglyzerin wird in eine 100-ccm-Burette gegeben, in der sich das mit übergoführte Wasser oben abscheidet. Die Anzahl een wird abgelesen und mit 1,6, dem spezifischen Gowicht des Nitroglyzerins multipliziert, wodurch das Gewicht des Nitroglyzerins erhalten wird. Zur Kontrolle bestimmt man das spezifische Gewicht des eihaltenen Nitroglyzerins. Man kann natürlich auch das Nitroglyzerin vom Wasser in der Burette abziehen und (nach Filtrieren uber Salz) direkt wiegen. Es ist selbstverständlich, daß das so erhaltene Resultat nur einen Näherungswert gibt. Dieser ist jedoch für die Zwecke der technischen Analyse vollstundig ausreichend. Die Ausbeute an Nitroglyzerin sollte zum mindesten 207 bis 210 % betragen, je mehr, desto besser. Die in den Waschwassorn enthaltene Menge Nitroglyzerin (die im großen durch die gogenannte Nachscheidung gewonnen wird) wird vernachlässigt. Die theoretische Ausbeute an Nitroglyzerin beträgt 246,7 %.

Das erhaltene Nitroglyzerin wird am besten zerstört, indem man

Das erhaltene Nitroglyzerin wird am besten zerstört, indem man im Hofe (nicht zu nahe an einem Gebäude) eine nicht zu ducke Schicht trockenen Sägemehls ausbreitet, und das Nitroglyzerin aus einem Scheidetrichter in dunnem Strahl zulaufen läßt, indem man die Sägemehlschicht entlang geht, damit keine Lache entsteht. Wenn man dann ein angezündetes Streichholz dem einen Ende des mit Nitroglyzerin getränkten Sägemehls nähert, brennt die Masse langsam und ohne Gefahr ab. Die abgezogenen Säuren zerstört man am besten ebenfalls in ähnlicher Weise. — Wenn die Säuren auf das Sägemehl tropfen, tritt häufig eine heftige Reaktion ein; hiermit ist jedoch keine Gefahr verbunden, falls man das Nitroglyzerin sorgfältig abgeschieden hat.

Der Nobel-Test. In Deutschland sind in erster Linie die von der Dynamit-A. G. vorm. Alfred Nobel & Co. in Hamburg für Dynamitglyzerin aufgestellten Qualitätsbedingungen, der sogen. Nobel-Test, maßgebend. Sie lauten:

Spezifisches Gewicht. Das spezifische Gewicht soll nicht weniger als 1,262 bei $^{15,5\,^{0}}_{15,5\,^{0}}$ sein.

Reaktion. Das Glyzerin muß gegen Lackmuspapier neutral reagieren.

Farbe und Geruch. Das Glyzerin muß von heller Farbe sein, und darf bei 100°C keinen unangenehmen Geruch haben

Reinglyzeringehalt. Das Glyzerin darf nicht weniger als $98^1/_2{}^0/_0$ Reinglyzerin enthalten, welches nach der Internationalen Standard-Azetin-Methode 1911 für Rohglyzerin bestimmt wird.

Feuchtigkeit. Das Glyzerin darf nicht mehr als 1,5 0 / $_{0}$ Feuchtigkeit enthalten, festgestellt nach der Internationalen Standard-Methode für Rohglyzerin 1911.

Chloride Das Glyzerin darf nicht mehr als 0,01 % Chloride enthalten, berechnet als NaCl.

Asche. Der Aschengehalt darf nicht mehr als 0.05 $^{0}/_{0}$ betragen.

Ammoniaksilbernitrat-Prüfung. Wenn 10 ccm einer 10 proz. Lösung von Glyzerin mit 10 ccm einer 10 proz. Ammoniaklösung gemischt, und 10 ccm einer 10 proz. Silbernitratlösung hinzugefugt werden, die Mischung sodann auf 60° erhitzt und 10 Minuten der Dunkelheit ausgesetzt wird, so darf keine wahrnehmbare Reduktion von Silber eintreten.

Verseifungswert. Der Verseifungswert, welcher wie folgt festgestellt wird, darf 0,1 °/0 Na₉O nicht überschreiten

100 g des Musters werden in einem Flaschehen gewogen, 3 ccm Normal-Natronlauge und 200 ccm kochenden Wassers frei von CO₃ hinzugefugt, das Fläschehen wird dicht verkorkt und eine Stunde lang auf ein kochendes Wasserbad gestellt, dann abgekuhlt und der Überschuß von Alkali mit Normalsäure zurücktitriert, wobei Phenolphthalein als Indikator benutzt wird.

Der Aetna Standard. Zu den maßgebenden Firmen der Glyzerinverbraucher in den Vereinigten Staaten gehörte fruher die Aetna Explosives Company. I. Fred. Hinkley hat 1904 in "Soap Gazette and Perfumer" den "Aetna Standard for refined Glycerine" veröffentlicht. Diese Firma ist kürzlich in Liquidation getreten und hat ihre Glyzerinbestände an die Hercules Powder Co. in Welmington verkauft. Bei der genannten Firma gelten die folgenden Vorschriften für Dynamitglyzerin:

Spezifisches Gewicht. nicht weniger als 1,262 bei $\frac{15^{\circ}}{15^{\circ}}$.

Geruch: schwach, kein schlechter Geruch.

Farbe: nicht dunkler als strohgelb.

Säuregehalt: wenn 50 ocm Glyzerin mit 100 ccm kohlensäurefreiem destilliertem Wasser vermischt und ca. ¹/₂ ccm Phenolphthaleinlösung (5 g auf 1 l 50 proz. Alkohol) zugesetzt werden, so darf zur Neutralisation nicht mehr als 0,30 ccm Normalsalzsäure oder 0,30 ccm Normalnatronlauge erforderlich sein

Asche: nicht über $0.10^{\circ}/_{0}$

Chlor: nicht über $0.01^{0}/_{0}$, berechnet aus einer volumetrischen Bestimmung des Chlors in der wässerigen Lösung des Verbrennungsrückstandes.

Silberprobe: 10 ccm des Glyzerins, vermischt mit dem gleichen Volumen einer 10 proz. Silbernitratlosung und dann ins Dunkle gestellt, darf innerhalb 10 Minuten weder einen Niederschlag geben noch die Flüssigkeit dunkel farben.

Durchschnittsmuster müssen bei Ankunft der Wagenladungen gezogen werden, und sorgfältig ausgeführte Analysen schaffen die Gewißheit, daß das Glyzerin obigen Bedingungen entspricht.

Der Chefchemiker der Hercules Powder ('o. erwahnt schließlich noch, daß die Herstellung und Raffinierung des Dynamitglyzerins von den Glyzerinfabriken so sorgfältig gehandhabt wird, daß Klagen über die Beschaffenheit äußerst selten vorkommen. — Was bei obiger Vorschrift über die Lieferung von Dynamitglyzerin dem Nobeltest gegenüber auffallt, ist die Hinweglassung der Bestimmung bzw. Höhe des Reinglyzerins. Ein Destillatglyzerin von obiger Reinheit und Dichte entspricht einem gewissen Reinglyzeringehalte, der sich nicht durch andere Körper vortäuschen laßt, ohne die allgemeine Vorschrift zu übergehen.

3. Pharmakopöeglyzerin.

Nach dem Urteil von J. Kellner¹) besitzen wir ein absolut chemisch reines Glyzerin nicht, wir kommen einem solchen nur nahe. Man braucht ja nur einmal Einblick zu nehmen in die Pharmakopoevorschriften der verschiedenen Länder und selbst, wenn diese erreicht werden, so sind oder können noch immer Spuren von Fremdstoffen organischer Natur darin vorhanden sein, die alle zu erfassen uns heute gar nicht möglich ist. Chemisch reine Glyzerine, auch wenn diese den Anforderungen der Pharmakopöevorschriften entsprechen, mussen auch physikalischen Prüfungen standhalten wie Viskositäts- und Refraktometermessungen. Was dagegen die in den einzelnen Pharmakopöevorschriften verschieden vorgeschriebene Dichte mit der Qualität, chemisch rein, zu tun hat, ist unerklärlich. Einstweilen bezeichnen wir als "chemisch rein" ein Glyzerin, das den Vorschriften der Pharmakopöen der verschiedenen Länder nicht genau dieselben sind, bringen wir

¹⁾ Zeitschr. d. deutsch Ol- u. Fettind. 1920, 44, S. 677.

nachstehend die Vorschriften einer größern Anzahl von Pharmakopöen zur Kenntnis.

a) Deutsche Pharmakopöe.

Das Deutsche Arzneibuch, V. Aufl., 1910 schreibt vor: Klare, farblose, süße, sirupartige Flüssigkeit, die bei großen Mengen einen schwach wahrnehmbaren, eigenartigen Geruch besitzt und in jedem Verhältnis in Wasser, Weingeist und Ätherweingeist, nicht aber in Äther, Chloroform und fetten Ölen löslich ist und Lackmuspapier nicht verändert.

Spez. Gew. 1,225 bis 1,235.

Verreibt man einige Gramm Glyzerin zwischen den Händen, so darf kein Geruch wahrnehmbar sein.

Eine Mischung von 1 ccm Glyzerin und 3 ccm Zinnchlorurlosung darf innerhalb einer Stunde keine dunklere Färbung an-

nehmen (Arsenverbindungen).

Die wässerige Lösung (1 + 5) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Schwermetalle) noch durch Bariumnitratlösung (Schwefelsäure), Silbernitratlösung (Salzlösung), Ammoniumoxalatlösung (Kalziumsalze) oder Kalziumchloridlösung (Oxalsaure) verändert werden. Die wässerige Lösung (1 + 5) darf nach Zusatz einiger Tropfen Salzsaure durch Kaltumferrozyanidlösung nicht sofort gebläut werden (Eisensalze).

5 ccm Glyzerin müssen, in offener Schale bis zum Sieden erhitzt und angezündet, bis auf einen dunklen Anflug verbrennen (fremde Beimengungen, Rohrzucker); bei weiterem Erhitzen darf kein oder ein nur unwägbarer Ruckstand hinterbleiben. Wird eine Mischung von 1 ccm Glyzerin und 1 ccm Ammoniakflussigkeit im Wasserbade auf 60° erwarmt, so darf sie sich nicht gelb farben (Akrolein), wird sie nach dem Entfernen vom Wasserbad sofort mit 3 Tropfen Silbernitratlösung versetzt, so darf innerhalb 5 Minuten weder eine Färbung noch eine braunschwarze Ausscheidung eintreten (reduzierende Stoffe).

Die Mischung von 1 com Glyzerin und 1 com Natronlauge darf beim Erwärmen im Wasserbade sich weder fürben (Traubenzucker) noch Ammoniak (Ammoniumverbindungen) oder einen Geruch nach

lennartigen Stoffen entwickeln.

Wird eine Mischung von 50 com Glyzerin, 50 com Wasser und 10 com $^1/_{10}$ -Normalkalilauge eine Viertelstunde im Wasserbade erwärmt, so müssen zum Neutralisieren der abgekühlten Flüssigkeit mindestens 4 ccm $^1/_{10}$ -Normalsalzsäure erforderlich sein, Phenolphthalein als Indikator (Fettsaureester).

5 ccm Glyzerin dürfen sich beim Kochen mit 5 ccm verdünnter

Schwefelsaure nicht gelb farben (Schönungsmittel).

b) Österreichische Pharmakopöe.

Die Österreichische Pharmakopöe gibt die folgenden Vorschriften:

Glycerinum. Glyzerin $[CH_{9}(OH).CH(OH).CH_{9}(OH)]$, Mol. Gew. 92.064.

Aussehen und allgemeine Eigenschaften: Klare, geruchlose und farblose, sirupdicke Flüssigkeit von süßem Geschmack und neutraler Reaktion. Zur Prüfung auf Farblosigkeit und Klarheit betrachte man es in einem Standzylinder aus weißem Glase durch eine dicke Schicht gegen weißes Papier. Löslich in jedem Verhältnis mit Wasser und Weingeist, unlöslich in Äther und Chloroform.

Reinheitsproben. Spez. Gew. 1,25, das nach den Angaben des allgemeinen Teiles mit dem Piknometer bei 15° zu bestimmen ist. Das spezifische Gewicht von 1,25 entspricht einem Gehalt von 5°/₀ Wasser, wasserfreies Glyzerin besitzt das spez. Gew. 1,264. Es ist dadurch minimal ein Gehalt von 95°/₀ Glyzerin gefordert. Gehalt an Säuren oder Alkalien: Eine Lösung in dem

Gehalt an Säuren oder Alkalien: Eine Lösung in dem gleichen Volumen Wasser darf zugetropfter Lackmustinktur weder ausgesprochen rote noch blaue Färbung verleihen, der violette Farbenton

muß bestehen bleiben.

Schwermetalle: Man löse 10 ccm Glyzerin in 50 ccm Wasser. Von dieser Lösung 1 5 sind je 10 ccm zu den folgenden Proben zu verwenden. Auf Zusatz starken Schwefelwasserstoffwassers darf keinerlei Färbung oder Fällung erfolgen. Braunfärbung wurde Kupfer oder Blei zeigen. Mit Schwefelammonium darf weder eine Veränderung der gelben Farbe des Schwefelammonium noch eine Trubung eintreten.

Ein grüner Stich würde auf Spuren von Eisen deuten.

Schwefelsäure Auf Zusatz von 1 com Bariumnitratlösung darf nach längerem Stehen keine weiße Trübung entstanden sein.

Kalksalze: Mit Ammoniumoxalat wie bei Schwefelsaure zu prüfen.

Chloride: Mit 1 com Silbernitratlösung darf nach einiger Zeit höchstens eine weiße Opaleszenz auftreten. Spuren sind gestattet.

Arsen: 1 com Glyzerin wird mit 3 com Zinnehlerurlösung versetzt. Vergleicht man die Lösung nach 1 Stunde mit einer mit Wasser ebenso verdunnten Zinnehlerurlösung durch die Lange des Probierrehres gegen weißen Hintergrund, so darf keine dunklere Färbung der Glyzerinlösung bemerkbar sein. Das elementar ausgeschiedene schwarze Arsen erzeugt Bräunung.

Gummi, Salze usw.: 1 com Glyzerin soll sich in 3 com 90 proz.

Alkohol klar lösen.

Traubenzucker, Ammoniumsalze und Leimsubstanzen Wird 1 com Glyzerin mit 1 com Natronlauge versetzt und erwärmt, so darf weder eine Färbung, noch ein Geruch nach Ammoniak oder leimartigen Substanzen auftreten Traubenzucker würde gelbe bis braune Färbung verursachen; Ammoniaksalze oder Leimbeimengungen würden einen charakteristischen Geruch liefern; reines Glyzerin bleibt farblos und geruchlos.

Flüchtige Fettsäuren: 1 com Glyzerin wird mit 1 com verdunnter Schwefelsäure gelinde in einem Wasserbade auf 40 bis 50° erwärmt. Die Lösung darf keinen unangenehmen, ranzigen Geruch

aufweisen. (Fettsäuren, von der Darstellung herrührend, ungenügend gereinigtes Glyzerin.)

Reduzierende Substanzen, Akrolein: 1 ccm Glyzerin wird mit 1 ccm Ammoniak in einem Probierrohr gemengt und dieses durch einige Minuten in ein auf 60° erwärmtes Wasserbad eingestellt. Sofort nach dem Herausnehmen werden 3 Tropfen Silbernitratlösung unter Schütteln zugesetzt. Nach 5 Minuten darf weder dunkle Färbung noch Bräunung aufgetreten sein. Akrolein (CH₂·CH.CHO) reduziert als Aldehyd die ammoniakalische Silberlösung. Auch andere reduzierende Verunreinigungen können Schwärzung herbeiführen.

Traubenzucker und Rohrzucker: Man löse 10 com Glyzerin in 40 com Wasser. Werden 10 com dieser Lösung mit gleichem Volumen Fehlingscher Lösung gekocht, so darf keine Abscheidung von rotem Kupferoxydul eintreten. (Traubenzucker.) Eine geringe Reduktion ist durch einen rötlichen Stich merklich, wenn man gegen schwarzen Hintergrund betrachtet. 20 com der Lösung 1:5 werden in einem Kölbohen mit 5 com Salzsäure versetzt und unter Rückflußkühlung, wozu ein aufgesetztes Glasrohr dient, durch eine halbe Stunde zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen und Versetzen mit Natronlauge bis zur alkalischen Reaktion werden 10 com wie früher durch Kochen mit Fehlingscher Lösung geprüft. Rohrzucker reduziert als solcher nicht. Durch Inversion (Aufspaltung durch Kochen mit verdünnten Sauren) wird Rohrzucker zu je einem Molekul Traubenzucker und Fruchtzucker aufgespalten; der gebildete Invertzucker scheidet aus Fehlingscher Lösung beim Kochen Kupferoxydul ab.

Anorganische Verunreinigungen: 5 ccm Glyzerin worden in einer Platinschale über freier Flamme erhitzt, wobei das Glyzerin Feuer fängt und verbrennt. Es soll nur eine geringe Menge schwer verbrennlicher Kohle zurückbleiben, welche bei genugend langem Erhitzen vollstandig verbrennen muß. Ein geringer Anflug von Kohle bleibt auch beim Verbrennen von reinem Glyzerin zurück Würde viel Kohle hinterbleiben, so würde dies auf Zucker weisen. Der verbleibende Anflug muß vollkommen verbrennbar sein.

Der Kommentar zur achten Ausgabe der Österreichischen Pharmakopoe aus dem Jahre 1906 sagt folgendes:

Glyzerin ist eine klare, farb- und geruchlose, suß schmeckende Flüssigkeit von Sirupkonsistenz, dem spez. Gewicht 1,25, neutraler Reaktion, in Wasser und Weingeist in jedem Verhältnisse loslich, in Äther und Chloroform nicht löslich. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrennt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Die wässerige Lösung (1:5) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser noch durch Schwefelammonium, noch durch salpetersaures Barium, noch durch oxalsaures Ammonium verändert, noch durch salpetersaures Silber mehr als opalisierend getrübt werden.

1 com Glyzerin mit 3 com Zinnehlorürlösung gemischt darf innerhalb einer Stunde eine dunklere Färbung nicht annehmen.

Wird 1 ccm Glyzerin mit 1 ccm Natronlauge erhitzt, so darf sich die Mischung nicht färben, noch darf sie nach Ammoniak oder nach Leim riechen. Wird 1 ccm Glyzerin mit 1 ccm verdunnter Schwefelsaure gelinde erwärmt, so darf kein unangenehm ranziger Geruch auftreten

Je 1 ccm Glyzerin und Ammoniak, im Wasserbade auf 60° erwärmt, sollen auf Zusatz von 3 Tropfen Silbernitratlösung innerhalb 5 Minuten weder gefärbt noch schwärzlich getrübt werden.

Wässerige Glyzerinlösung (1·5) darf weder für sich noch nach halbstündigem Erwärmen mit verdünnter Salzsäure und darauffolgendem Übersättigen mit Natronlauge in der alkalischen Kupfertartratlösung beim Kochen Reduktion bewirken.

c) Schweizer Pharmakopöe.

In der Schweizer Pharmakopöe lautet der Artikel Glycerinum: Klare, farb- und geruchlose, sirupartige, neutrale, rein süß und nicht kratzend schmeckende Flüssigkeit, welche sich in jedem Verhältnisse mit Wasser, Weingeist oder Atherweingeist, nicht aber mit Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol oder fetten Ölen mischt Beim Erhitzen entwickelt Glyzerin stechend riechende Dämpfe. Sein spez. Gewicht betragt 1,224 bis 1,235, entsprechend einem Gehalte von 84 bis $88^{\,0}/_{0}$ wasserfreiem Glyzerin.

Schwefelwasserstoff, Bariumnitrat, Ammoniumoxalat, Kalziumchlorid durfen die Lösung (1 5) nicht verandern, durch Silbernitrat werde sie hochstens schwach getrübt. Wird eine Mischung von 1 g Glyzerin und 1 com Ammoniak im Dampfbade auf 60° orwarmt und dann sofort mit 3 Tropfen Silbernitrat versetzt, so soll innerhalb 5 Minuten in dieser Mischang weder eine Färbung noch eine braunschwarze Ausscheidung erfolgen (Ameisensäure, Akrolein) Wird 1 ccm Glyzerin mit 3 ccm Zinnchlorur versetzt, so darf sich die Mischung im Laufe einer Stunde nicht dunkler färben. Mit verdunnter Schwefelsaure erwärmt, darf Glyzerin keinen ranzigen Geruch verbreiten (Buttersäure); wird dann die Mischung längere Zeit auf dem Dampfbade erhitzt, so trete keine Bräunung ein (Zucker). Mit Natronlauge erwärmt, darf Glyzerin weder Ammoniak entwickeln noch sich färben. Werden 5 com Glyzerin mit 1 ccm Kupfersulfatlösung (1.20) und 5 ccm Natronlauge versetzt, so entstehe eine klare blaue Flüssigkeit, aus welcher sich beim Erhitzen rotes Kupferoxydul nicht abscheiden darf.

5 g Glyzerin sollen nach dem Verbrennen einen wagbaren Ruckstand nicht hinterlassen.

d) Französische Pharmakopöe.

Das französische Gesetz von 1909 sagt über Apothekerglyzerin (Glycerinum) (C.H.O.—CH.OH.)

$$\begin{pmatrix} C_8 H_8 O_8 = CH_2 \cdot OH \\ CH \cdot OH \\ CH_2 \cdot OH \end{pmatrix}$$
:

Glyzerin stammt aus der Spaltung von neutralen Fetten; man remigt es durch Destillation im luftleeren Raum und durch Kristallisation.

Eigenschaften: In reinem Zustande stellt es eine Flüssigkeit von sirupartiger Dicke dar, die sich ölig anfühlt, farblos und in der Kälte geruchlos ist, einen Geschmack hat, der zuerst warm, dann milde suß ohne scharfen oder bitteren Nachgeschmack ist. Die Dichte ist 1,264 bei plus 15°C. Es kristallisiert in großen orthorhombischen Prismen mit einer Dichte von 1,261, die bei plus 20° schmelzen; jedoch bleibt es meistens in Lösung, sogar unter 0 Grad, wenn man nicht etwa die Kristallisation begünstigt.

Glyzerin ist in allen Verhaltnissen mit Wasser und Alkohol mischbar. Es ist unlöslich in Äther, Chloroform, Fetten, Ölen und Essenzen. Darin unlöslich sind Kampher, Phenole, Salizyl, Fettsauren und Harze Darin löslich sind: Mineralsäuren, Ätzalkalien, Kodein, einige Metalloide und eine große Anzahl Salze wie Natronborat, Eisenchlorur, Silber- und Quecksilbernitrat. In gleicher Weise sind löslich. Zucker, Kreosot, Phenol, Farbstoffe, Pflanzensäfte, Extrakte, Seife, nicht harzige Farben. Seine Lösekraft ist der des Wassers und des Alkohols ähnlich. Es läßt sich mit einer großen Zahl von Arzneimitteln verdunnen.

Völlig von Wasser befreit, ist das Glyzerin reizwirkend und sogar leicht ätzend. Es verliert diese Eigenschaft, wenn man ihm $10^{0}/_{0}$ Wasser hinzufügt.

(dlyzerin ist gogen Lackmus neutral und im Lichte unveranderlich

Enwarmt, entwickelt es einen eigenartigen Geruch, kommt bei plus 290° zum Sieden, wobei es sich durch Wasserabgabe verandert. In luftleerem Raum kocht es ohne Veranderung bei plus 170°

Seine Zersetzung durch die Wärme liefert das Akrolein, dessen scharfer Geruch charakteristisch ist.

Es verbrennt ohne Ruckstand. Sein Dampf brennt in der Luft mit einer blaulichen, wenig leuchtenden Flamme

Apotheker-Glyzerin enthält ungefahr $2^0/_0$ Wasser; der feuchten Luft überlassen kann es bis zu einem Viertel seiner Menge Wasser anziehen.

Es verbindet sich mit Säuren zu Äthern.

Glyzerın widersetzt sıch der Fällung einiger Metalloxyde, wie Eisenoxyd, Kupferoxyd, Wismutoxyd usw.

Prufungen: Apotheker-Glyzern soll mindestens eine Dichte von 1,256 bei plus 15° haben. Es soll klar sein, geruchlos, selbst wenn man es zwischen den Händen reibt, neutral gegen Lackmus und ohne Rückstand brennbar (feste Stoffe). Gemischt mit zwei Teilen 95 proz. Alkohol, soll es eine klare Lösung geben (fremde Stoffe).

Man mische in einem Glaskolben 50 ccm Glyzerin mit 100 ccm Wasser und 10 g Schwefelsäure, setze auf den Kolben einen Kühler und lasse diese Mischung dann 10 Stunden kochen. Nach dem Abkühlen darf die Flüssigkeit keine Flecke im Marshischen Apparat geben (Arsenik).

Das mit einem gleichen Teil Wasser verdünnte Glyzerin darf sich mit Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium nicht färben (Metalle). Es darf keinen Niederschlag mit Oxalsäure (Kalk), Bariumchlorid (Sulfat) und Silbernitrat (Chloride) geben.

Glyzerin darf nichts an Äther abgeben (flüchtige Fettsburen, nicht verseifte Fette). Es darf sich nicht farben, wenn man es mit gleichen Teilen konzentrierter Schwefelsäure mischt (organische Stoffe). Mit 95 proz. Alkohol und chemisch reiner Schwefelsäure erwärmt, darf es keinen Äthylbuthyläther geben, der an seinem erdbecr- und ananasartigen Geruch erkennbar ist (Buttersäure).

Mit dem gleichen Teil Wasser verdünnt und mit Natronlauge versetzt, darf es in der Wärme die wasserige Lösung von Silbernitrat

nicht reduzieren (Ameisensäure).

Dichten der Mischungen von Wasser und Glyzerin bei 20°, Dichte des Wassers bei plus 20° = 1.

Wasser auf 100 Teile Mischung	Dichte	Wasser	Dichte	Wasser	Dichte
0 1 2 8 4	1,2685 1,2609 1,2583 1,2557 1,2581 1,2505 1,2479	7 8 9 10 11 12 18	1,2458 1,2426 1,2899 1,2872 1,2845 1,2818 1,2291	14 15 16 17 18 19 20	1,2264 1,2286 1,2209 1,2182 1,2155 1,2128 1,2101

Unvereinbarlich. Salpetersäure, Chromsäure, Bichromat, Permanganat. Glyzerin gibt mit diesen oxydierenden Körpern energische, manchmal gefährliche Reaktionen.

e) Britische Pharmakopöe.

In der Britischen Pharmakopöe lautet der Artikel Glyzerin:

Glyzerın oder Glyzerol ist ein dreiwertiger Alkohol $[C_gH_g(OH)_g]$ verbunden mit einem kleinen Prozentsatz Wasser; es wird durch die Einwirkung von Alkalien oder von überhitztem Dampf auf Fette und fette Öle erhalten.

Eigenschaften und Prüfungsmittel: Eine klare, farblose, sirupartige Flüssigkeit von süßem Geschmack; geruchlos, mischbar mit Wasser und 90 proz. Spiritus, neutral gegen Lackmus; unlöslich in Äther, Chloroform und fetten Ölen. Es zieht Feuchtigkeit an, wenn es der Luft ausgesetzt wird. Wird es durch Hitze zersetzt, so entwickeln sich in hohem Grade reizende Dämpfe. Spezifisches Gewicht 1,260. Es darf bei Behandlung mit Blei-, Kupfer-, Arsen-, Eisen-, Kalzium-, Kalium-, Natrium-, Ammonium-, Chlorverbindungen oder schwefelsauren Salzen keine charakteristische Reaktion zeigen und

wenn es mit weinsteinsauren Kalium-Kupfersalzen im Überschuß durch Kochen behandelt wird, keinen roten Niederschlag hinter-lassen, selbst wenn es vorher angesäuert und gekocht worden ist (Fehlen von Trauben- und Rohrzucker). Es darf bei gewöhnlicher Temperatur in der Farbe nicht dunkel werden, wenn es mit einer gleichen Menge Ammoniaklösung und einigen Tropfen Silbernitratlösung gemischt wird. Wenn es mit einer gleichen Menge Schwefelsäure geschuttelt und die Mischung kühl aufbewahrt wird, so darf sich weder eine Färbung noch die geringste Strohferbung ergeben (Fehlen von fremden organischen Stoffen). Wenn es mit einer Mischung gleicher Teile von 90 proz. Spiritus und verdünnter Schwefelsäure langsam erhitzt wird, darf sich kein Fruchtgeruch entwickeln (Fehlen von Buttersäure). Wenn 2 ccm mit 5 ccm einer Mischung von einem Teil Salzsaure und 7 Teilen Wasser verdünnt werden, 1 g reines Zink zugesetzt und das Ganze in ein langes Reagensglas gegeben wird, dessen Öffnung mit Filtrierpapier, das zuvor mit ein oder zwei Tropfen Quecksilberchloridlösung befeuchtet und danach getrocknet war, bedeckt wurde, so darf sich auf dem Filtrierpapier selbst nach 15 Minuten noch kein gelber Fleck zeigen (Arsengrenze). Wenn es in einem offenen Tiegel erhitzt wird, so erzeugt es beißende Dämpfe und verflüchtigt schließlich, ohne Asche zurückzulassen (Fehlen von festen mineralischen Stoffen).

f) Die Pharmakopöe der Vereinigten Staaten von Nordamerika.

Glycerinum, Glyzerin, Glyzerol, ist eine Flüssigkeit, die bei der Spaltung der pflanzlichen und tierischen Fette und fetten Öle erhalten wird, und nicht weniger als 95 % reines Glyzerin enthalten darf, einen dreiatomigen Alkohol (CH₁OH CHOH.CH₂OH) Es bildet eine klare, farblose Flüssigkeit von dicklicher, sirupartiger Konsistenz, schlupfrig anzufuhlen, geruchlos, von sußem Geschmack. Im Munde ruft es ein Wärmegefühl hervor. Der Luft ausgesetzt, zieht es Feuchtigkeit an Das spezifische Gewicht darf nicht weniger als 1,246 bei 25 °C (77°F) betragen.

Es ist in Wasser und Alkohol in allen Verhältnissen löslich. Ebenso ist es löslich in einer Mischung aus 3 Tln. Alkohol und 1 Tl. Äther, aber unlöslich in Äther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff,

Petroleumbenzin, Benzol und fetten und flüchtigen Ölen.

Das Glyzerin verflüchtigt sich aus seinen wasserigen Lösungen bei 100° C $(212^{\circ}$ F) langsam mit den Wasserdämpfen. Bei der Siedetemperatur verflüchtigen sich sehr rasch 70 bis $100^{\circ}/_{o}$ Glyzerin. 95 proz. Glyzerin siedet bei 165° C $(329^{\circ}$ F), wasserfreies Glyzerin bei 290° C $(554^{\circ}$ F) ohne Zersetzung. Bei fortgesetzter Erhitzung wird es schließlich vollstandig zersetzt und zerstört.

Eine wässerige Glyzerinlösung verhält sich gegen Lackmus neutral. Wenn eine geschmolzene Boraxperle in der Schlinge eines Platindrahtes mit Glyzerin befeuchtet und dann in eine nicht leuchtende Flamme gehalten wird, so färbt sich letztere vorübergehend lebhaft grün.

5 ccm Glyzerin in einer offenen Porzellan- oder Platinschale bis zum Sieden erhitzt und dann allmählich angezündet, soll verdampfen und verbrennen und nicht mehr als einen dunklen Fleck hinterlassen, der bei stärkerem Erhitzen ganz verschwinden muß (Abwesenheit von mineralischen Verunreinigungen).

Wenn 5 com Glyzerin mit 50 com Wasser und 10 Tropfen Salzsäure in einem Gläschen vermischt, dann eine halbe Stunde im Wasserbade erhitzt und die heiße Flüssigkeit dann mit 2 com kaustischer Natronlauge und 1 com alkalischem weinsteinsauren Kupfer vermischt werden, so darf keine gelblichrote Trübung und kein Niederschlag innerhalb sechs Stunden entstehen (Abwesenheit von Zucker).

Werden 5 com Glyzerin mit dem gleichen Volumen konzentrierter Schwefelsäure in einem Reagensglase vermischt, so darf die Flüssigkeit, nachdem sie eine Stunde gestanden hat, eine Farbe annehmen, die nicht dunkler als gelb ist (Abwesenheit von verkohlbaren Sub-

stanzen).

Werden 5 com Glyzerin mit dem gleichen Volumen einer Mischung aus gleichen Teilen Alkohol und verdunnter Schwefelsäure vermischt und dann langsam erwarmt, so darf sich kein Fruchtgeruch bemerkbar

machen (Abwesenheit von Buttersaure).

Weder Farbung, noch Trübung, noch Niederschlag darf entstehen, wenn wässerige Glyzerinlösungen (1 10) versetzt werden mit Chlorbariumlösung (Schwefelsäure), Chlorkalzium (Oxalsaure), oxalsaurem Ammoniak (Kalziumsalze), salpetersausem Silber (Chlorverbindungen) oder ammoniakalischer Silbernitrat (Akrolein). Im letzten Falle ist das Reagensglas leicht zu verschließen, um es vor Verunreinigungen zu schützen und so zu stellen, daß es vom Licht wahrend der letzten 5 Minuten nicht getroffen wird.

Wenn eine wässerige Lösung (1 20) mit Salzsäure angesauert

wird, so darf es nicht die Reaktion fur Schwermetalle geben.

5 ccm Lösung (1:10) darf nicht die modifizierte Gutzeitsche Reaktion für Arsenik geben.

g) Japanische Pharmakopöe.

In der Japanischen Pharmakopöe, 3. Ausgabe, heißt es Glycerinum ($C_3H_8O_3$ =92,08): Eine klare, farblose, geruchlose, sirupartige Flüssigkeit mit sußem Gsschmack, in allen Teilen auflösbar in Wasser, Spiritus, Spiritusäther, jedoch unauflösbar in Äther, Chloroform und fetten Ölen. Spezifisches Gewicht: 1,225 bis 1,235.

Wenn 1 ccm Glyzerin mit 3 ccm Zinnehlorurlösung gemischt werden, so darf die Mischung keine dunkle Färbung innerhalb einer

Stunde annehmen.

Wenn 1 Teil davon mit 5 Teilen Wasser verdünnt wird, so reagiert diese Lösung neutral und zeigt mit einer Schwefelwasserstoff-, Bariumnitrat-, oxalsaurem Ammoniak- oder Kalziumchloridlösung keine Änderung. Diese Lösung darf, mit einer Silbernitratlösung versetzt, nichts mehr als eine opaleszierende Färbung annehmen.

Wenn man 5 com davon erhitzt und anzündet, so müssen sie vollständig verbrennen und nur einen sohwarzen Anflug hinterlassen, welcher bei weiterem Verbrennen keinen festen Rückstand zurücklassen darf.

Wenn davon eine Mischung von 1 g Glyzerin und 1 cem Ammoniakwasser auf 60°C im Wasserbad erwärmt wird und 3 Tropfen Silbernitratlösung rasch zugesetzt werden, und das Ganze beiseite gestellt wird, so darf sich innerhalb 5 Minuten weder eine Färbung noch ein bräunlichschwarzer Niederschlag bilden.

Wenn 1 ccm davon mit 1 ccm Natriumhydroxydlösung erwärmt wird, so darf die Mischung sich weder färben noch darf sie nach Ammoniak oder Leim riechen.

Wenn 1 ccm davon mit 1 ccm verdünnter Schwefelsäure maßig erwärmt wird, so darf sich kein unangenehmer ranziger Geruch entwickeln.

III. Die Untersuchung des Glyzerins.

Bei der Untersuchung von Glyzerin können verschiedene Aufgaben zu lösen sein. Es kann der Gehalt an reinem, wasserfreiem Glyzerin zu bestimmen sein, es konnen Verunreinigungen, die ihm von seiner Herstellung anhaften oder unabsichtlich beigefugt wurden, qualitativ oder quantitativ zu ermitteln sein, und das Glyzerin kann schließlich darauf zu prufen sein, ob es für bestimmte Zwecke sich eignet Die Prufungsmethoden sind teils chemisch, teils physikalisch; doch überwiegen bei weitem die ersteren

Von den chemischen Methoden die zur Festsetzung des Reinglyzerins dienen, sind erwähnenswert

das Permanganatverfahren,

das Azetinverfahren,

das Bichromatverfahren,

das Isopropyljodidverfahren,

das Extraktionsverfahren,

das Eindampfverfahren und

das Destillationsverfahren.

Von den physikalischen Untersuchungsmethoden zur Bestimmung des Glyzerins kommen in Betracht: die Bestimmung des spezifischen Gewichtes, des Lichtbrechungsvermögens und der Dampfspannung, und neuerdings ist auch die Viskosität für die Prüfung des Glyzerins empfohlen. Diese Arten Glyzerinbestimmungen, die sich auf die physikalischen Eigenschaften gründen, kommen nur bei den destillierten Glyzerinen in Betracht.

A. Die Untersuchung der Rohglyzerine.

1. Bestimmung des Glyzeringehaltes.

Bei der Untersuchung der Rohglyzerine ist in erster Linie der Gehalt an Reinglyzerin, sodann aber auch die Art und die Menge der ihnen von ihrer Gewinnungsweise anhaftenden Verunreinigungen zu ermitteln, da von diesen ihre weitere Verwendbarkeit nicht unwesentlich abhängt. Vor allem ist es notwendig, ein richtiges Durchschnittsmuster zu beschaffen, da es natürlich nur an der Hand eines solchen möglich ist, ein richtiges Urteil zu gewinnen. Die Art des Probenehmens ist daher von großer Wichtigkeit. (Vgl. "Internationale Standardmethoden 1911").

a) Das Permanganatverfahren.

Das Permanganat verfahren ist ein Oxydationsverfahren, wobei das Glyzerin in stark alkalischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur mit Kaliumpermanganat zu Oxalsaure und Kohlensaure oxydiert wird nach der Gleichung:

$$C_3H_8O_3 + 3O_3 = C_2H_9O_4 + CO_3 + 3H_9O.$$

Darauf grundet sich die Glyzerinbestimmung, die zuerst von Wanklyn und Fox¹) vorgeschlagen, von Benedikt und Zsigmondy³) zu einer quantitativen Methode der Glyzerinbestimmung ausgearbeitet wurde.

Zur Durchführung der Glyzerinbestimmung in Fetten werden 2-3 g Fett mit Kalihydrat und reinem Methylalkohol vorsoift, der Alkohol verjagt, der Rückstand in Wasser gelost und die Seife mit Salzsäure zersetzt. Dann erwärmt man, bis sich die Fettstiuren klar abgeschieden haben. Bei flüssigen Fetten setzt man zwockmäßig etwas Paraffin hinzu, um die obenauf schwimmenden Fettsauren bei dem nun folgenden Abkühlen, welches durch Einstellen des Gefäßes in kaltes Wasser erzielt wird, zum Erstarren zu bringen Man filtriert in einen geräumigen Kolben, weischt gut nach, neutralisiert nach Zusatz eines Tropfens Methylorange mit Kalilauge und setzt noch 10 g Atzkali hinzu. Zur Bestimmung von Glyzerin in Rohglyzerin werden 0,2-0,3 g davon mit Wasser verdunnt und 10 g Atzkali zugegeben. Dann läßt man bei gewöhnlicher Temperatur soviel einer zirka 5 proz. Permanganatlösung zufließen, bis die Flüssigkeit nicht mehr grun, sondern blau oder schwirzlich gefürbt ist. Statt dessen kann man auch feingepulvertes Permanganat eintragen. Sodann erhitzt man zum Kochen⁸), wobei Manganhyperoxyd ausfällt und die Flüssigkeit rot wird, und setzt soviel wässerige schweflige Säure hinzu, als zur vollständigen Entfärbung

Chem. Ztg. 1885, 9, 66.
 Chem. Ztg. 1885, 9, 975.
 Es ist nicht ratsam, die Flüssigkeit längere Zeit im Kochen zu erhalten (Lewkowitsch).

notwendig ist. Man filtriert durch ein glattes Filter von solcher Größe, daß es mindestens die Halfte der ganzen Flüssigkeit auf einmal aufnehmen kann, und wäscht mit siedend heißem Wasser sehr gut aus. Die letzten Waschwasser sind häufig durch etwas Manganhyperoxyd getrübt; diese Trübung verschwindet aber bei dem nun folgenden Ansauern mit Essigsäure, indem die dadurch frei werdende schweflige Säure zur Wirkung gelangt. Das Filtrat wird mit Essigsaure angesäuert, wobei genugend schweflige Säure in Freiheit gesetzt wird, um das ausgeschiedene Mangandioxyd zu reduzieren, sodann auf 600 bis 1000 ccm verdunnt, fast zum Sieden erhitzt und mit 10 ccm einer 10 proz. Lösung von Kalziumchlorid gefällt. - Die angebene Menge von Kalziumchlorid ist deshalb einzuhalten, weil bei einem Überschuß betrachtliche Mengen von Kalziumsulfat niederfallen, welche die quantitative Bestimmung ungenau machen. — Der Niederschlag enthält neben oxalsaurem Kalk auch noch Kieselsaure. Es ist daher unzulässig, die Menge von Oxalsäure etwa aus dem Gewicht des nach dem Glühen erhaltenen Kalziumkarbonats oder Kalziumoxyds zu berechnen. Die Menge der Oxalsäure muß daher entweder volumetrisch bestimmt oder aus der Alkalinität des geglühten Ruckstandes berechnet werden. In letzterem Falle löst man den gegluhten Rückstand in einer genau abgemessenen Menge von 1/2 normaler Salzsäure und titriert mit 1/2 normaler Kalilauge zurück, wobei Methylorange als Indikator anzuwenden ist. 112,2 Teile Kalihydrat entsprechen 92 Teilen Glyzerin.

Zu diesem Verfahren ist noch folgendes zu bemerken. Man verwendet bei Bestimmung des Glyzerins in Fetten zur Verseifung der Fette Methyl- und nicht Athylalkohol, weil der letztere bei gewissen Konzentrationen und einem bestimmten Alkaligehalte der Lösung durch Permanganat in Oxalsaure übergeführt wird. Es entstehen dadurch Fehler, die um so größer sind, je mehr Alkohol die Seife beim Eintrocknen zurückgehalten hat Bei wiederholtem Eindampfen unter Erneuerung des Wassers, um die letzten Reste des Alkohols zu vertreiben, wurde auch ein Teil des Glyzerins verloren gehen

Die Flussigkeit, welche zur Verarbeitung gelangt, enthält außer dem Glyzerin noch alle löslichen Fettsauren, die in dem Fette enthalten waren. Diese Säuren geben aber bei der Oxydation mit Permanganat nach der oben gegebenen Vorschrift weder Oxalsaure noch eine andere durch Kalk in essigsaurer Losung fällbare Säure, so daß ihre Gegenwart die Glyzerinbestimmung nicht beeinflußt.

Allen¹) hat das folgende, etwas modifizierte Verfahren vorgeschlagen Die Probe wird mit wässerigem Alkali in einem verschlossenen Kolben unter Druck verseift. Die Oxydation des Glyzerins wird, wie oben beschrieben, ausgeführt, doch wird zur Reduktion des Überschusses von Kaliumpermanganat Natriumsulfit verwendet. Die Flüssigkeit wird samt dem Überschuß von Mangansuperoxydhydrat in einen 500 ccm fassenden Kolben gegossen. Man füllt bis zur Marke auf und setzt 15 ccm heißes Wasser über die Marke

¹⁾ Comm. Org. Analysis II, S. 290.

hinaus zu, was zur Kompensation des Volumens des Niederschlags und für die Expansion der heißen Flüssigkeit erforderlich ist. Die Lösung wird hierauf durch ein trockenes Filter gegeben; 400 com des Filtrats werden nach dem Abkühlen genau abgemessen, mit Essigsaure angesäuert und mit Kalziumchlorid gefällt. Der Niederschlag wird abfiltriert, gut ausgewaschen und nach Durchbohrung des Filters in eine Porzellanschale gespult. Man verschließt hierauf den Trichterhals durch einen Kork und füllt das Filter mit verdünnter Schwefelsäure. Nach einigen Minuten läßt man die Schwefelsäure in die Schale laufen. Man setzt dann noch soviel verdünnte Schwefelsäure zu, wie erforderlich ist, um ihre Gesamtmenge auf die in 10 com konzentrierter Schwefelsäure enthaltene Menge zu bringen, erwärmt auf 60°C und titriert mit Kaliumpermanganat. Wendet man $^{1}/_{10}$ normale Permanganatlösung an, so entspricht jeder Kubikzentimeter 0,0045 g $\mathrm{C_{2}H_{3}O_{4}}$ oder 0,0046 g Glyzerin.

Johnstone 1) hat behauptet, daß bei Anwesenheit von Butter-

Johnstone¹) hat behauptet, daß bei Anwesenheit von Buttersaure das Permanganatverfahren zu falschen Resultaten führe, da diese Säure fast vollstandig in Oxalsäure übergeführt werde; Hehner und Mangold³) haben jedoch gezeigt, daß bei der von Benedikt und Zsigmondy angegebenen Arbeitsweise keine Oxalsäure gebildet wird. Der Irrtum von Johnstone findet seine Erklarung in der zuerst von Berthelot und spater auch von Mangold gemachten Beobachtung, daß Buttersäure nur dann Oxalsaure liefert, weim sie längere Zeit mit einem Überschuß von Kaliumpermanganat gekocht wird.

Ein Überschuß von schwefliger Saure ist sorgfaltig zu vermeiden, da sonst in Gegenwart von Mangansuperoxydhydrat die gebildete Oxalsaure durch die schweflige Saure weiter oxydiert wird. Diese Fehlerquelle wird vermieden, wenn man, wie Allen vorgeschlagen hat, Natriumsulfit statt schwefliger Säure verwendet. Wird das Mangansuperoxydhydrat durch Filtration entfernt, so kann beim darauf folgenden Ansäuern mit Essigsaure eine fernere Einwirkung auf die Oxalsaure nicht eintreten Da gegen Ende des Auswaschens geringe Mengen Mangansuperoxyd durch das Filter gehen und von der durch die Essigsaure freigemachten schwefligen Saure reduziert werden, und da ferner geringe Mengen Kalziumsulfit in dem ausgefällten Oxalat enthalten sein können, so ist es nach Lewkowitsch am besten, schweflige Saure oder selbst Sulfit vollständig zu vermeiden. Aus diesem Grunde schlägt Herbig³) vor, statt des Sulfits Wasserstoffsuperoxyd zu verwenden. Auch empfiehlt er, eine geringere Menge Kaliumpermanganat anzuwenden. Die Herbigsche Methode ist von Mangold') geprüft; er empfiehlt die folgende Modifikation des Verfahrens von Benedikt und Zsigmondy: 2 bis 4 g Fett werden verseift. Das Filtrat von den abgeschiedenen Fettsauren, das etwa 300 com betragen soll, wird in einen Literkolben gebracht, worauf 10 g Kalihydrat und soviel einer 5 proz. Permanganatlösung

 ¹) Jour. Soc. Chem. Ind. 1891, S. 204.
 ⁸) Z. f. angew. Chem. 1891, S. 400.
 ⁸) Inaug.-Diss., Leipzig 1890.
 ⁴) Z. f. angew. Chem. 1891, 18.

zugesetzt werden, wie der $1^1/_{\rm g}$ fachen Menge der nach der Theorie für die Oxydation des Glyzerins nötigen Menge (6,87 Teile KMnO_{\rm g} sind für 1 Teil C_3H_8O_3 erforderlich) entspricht. Diese Operation wird in der Kälte und unter fortwährendem Schütteln ausgeführt. Man läßt hierauf eine halbe Stunde bei gewöhnlicher Temperatur stehen und setzt genügend Wasserstoffsuperoxydlösung zu, um die Flüssigkeit vollstandig zu entfärben, wobei man jedoch einen Überschuß von Wasserstoffsuperoxyd verwendet. Sodann fullt man auf 1000 com auf, schüttelt um und filtriert 500 ccm durch ein trockenes Filter. Das Filtrat wird eine halbe Stunde erhitzt, um alles Wasserstoffsuperoxyd zu zerstören, auf 60° C abgekühlt, mit Schwefelsäure angesäuert und mit eingestellter Permanganatlösung titriert.

Später hat Herbig¹) angegeben, daß Korke und Gummistopfen bei dem Verfahren zu vermeiden sind, da sie bei seinen Versuchen zur Bildung von Oxalsäure geführt hatten.

Wenn die Glyzerinlosung andere Substanzen enthält, die bei der Oxydation Oxalsaure liefern, wie dies z B. bei stark oxydiertem Leinöl der Fall ist, so ist das Verfahren von Benedikt und Zsigmondy unbrauchbar. Bei der Darstellung von Glyzerin aus Fetten und Ölen, wie sie der Handel liefert, wird es stets mehr oder weniger Verunreinigungen enthalten, die zur Bildung von Oxalsaure führen können. Die in solchen Fällen obwaltende Unsicherheit beschrankt die Anwendbarkeit der Permanganatmethode in hohem Grade.

Noch unsicherer ist das Verfahren, das auf der Oxydation des Glyzerins durch Kaliumpermanganat in saurer Losung basiert. Hierbei wird das Glyzerin zu Kohlensaure und Wasser nach folgender Gleichung zorlogt

$$C_3H_8O_3 + 7O = 3CO_2 + 4H_9O$$
.

Wenn man chemisch reines Glyzerin vor sich hat, so gibt das Verfahren naturlich richtige Resultate, aber in allen ubrigen Fallen wurden sie so unsicher sein, daß es sich erubrigt, dergleichen Methoden hier vorzufuhren Wahrend das Verfahren von Benedikt und Zsigmondy nur fehlerhafte Resultate gibt, besonders wenn organische Substanzen vorhanden sind, die zu Oxalsaure führen, führt die Oxydation in saurer Lösung zu noch größeren Irrtumern, weil irgendeine andere organische Substanz zugegen sein kann, die ebenfalls Kohlensaure liefert

Das Permanganatverfahren gewührt nur dann genaue Ergebnisse, wenn außer Glyzerin keine in alkalischer Lösung zu Oxalsäure reduzierbare Stoffe zugegen sind. Zur Bestimmung des Glyzeringehalts der Rohglyzerine ist es daher nicht geeignet. Um es dazu verwenden zu können, müßte die mit Wasser verdunnte Probe zur Entfernung von Verunreinigungen erst mit Bleiessig gefällt, vom Niederschlag abfiltriert, das Filtrat mit Schwefelsäure gefällt und abermals filtriert werden.

¹⁾ Chem. Rev. 1903, 9.

b) Das Azetinverfahren.

Das Azetinverfahren¹) ist zur Glyzerinbestimmung von Lewko-witsch²), aber auch von anderen empfohlen. So sagt Verbeek²): "Die Azetinmethode liefert nur dann genaue Resultate, wenn die zu analysierende Substanz keine Bestandteile enthält, die außer Glyzerin ebenfalls azetyliert werden; dies ist jedoch nicht immer der Fall, so daß auch der Wert beim Azetinverfahren zu hoch ausfallen kann. Hierzu kommt, daß das Triazetin nicht nur durch Alkali, sondern auch, wenn auch nicht so schnell, durch heißes Wasser verseift wird, und dadurch kommt es, daß man, namentlich bei langsamem Arbeiten, leicht zu wenig Glyzerin findet. Fehler bis zu 40/0 des vorhandenen Glyzerins und darüber sind daher nichts Seltenes."

Anwendbar ist das Azetinverfahren nur dann, wenn das zu untersuchende Rohglyzerin nicht mehr als $50^{\circ}/_{0}$ Wasser enthalt. im anderen Falle muß es erst eingedampft werden, wobei immerhin die Moglichkeit vorhanden ist, daß Verluste entstehen.

Diese Art der Glyzerinbestimmung beruht auf der Überfuhrung des Glyzerins in Triazetin nach der Gleichung

$$\begin{array}{ccc} \mathrm{CH_3.OH} & \mathrm{CH_3.CO} \\ | & \mathrm{CH.OH} + 3\,\mathrm{CH_3.COOH} = & \mathrm{CH.O.CH_3.CO} + 3\,\mathrm{H_3O} \\ | & & \mathrm{CH_3.OH} & \mathrm{CH_3.CO} \end{array}$$

durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und nachherige Versoifung des gebildeten Triazetins.

Zur Ausführung des Verfahrens sind die folgenden Lösungen erforderlich: 1. halbnormale und normale Salzsäure, deren Titer genau bekannt sein muß: 2. verdünnte Natronlauge, die etwa 20 g Natronbydrat (NaOH) im Liter enthält — der Titer dieser Lösung braucht nicht genau bekannt zu sein —, 3. eine 10 proz. Natronlauge. Auch diese Lösung braucht nicht genau titriert zu sein.

Die Lösungen 2 und 3 werden am besten in großen Flaschen aufbewahrt, welche mittels Heberohres und Buretten, die ein seitliches Rohr haben, automatisch gefüllt werden konnen. Um Kohlensäureabsorption aus der Luft zu verhindern, verschließt man die Flaschen mit Natronkalkröhren, durch welche die Luft durchstreichen muß. Die Glyzerinbestimmung wird in folgender Weise ausgeführt:

Etwa 1,5 g des genau abgewogenen, aus dem Fett abgeschiedenen Glyzerins werden mit 7 bis 8 ocm Essigsaureanhydrid und 3 g wasserfreiem Natriumazetat in einem etwa 100 ccm fassenden Rundkölbchen, das mit einem Ruckflußkühler verbunden ist, 1½ Stunde lang gekocht. Alsdann läßt man das Gemisch etwas abkühlen, gießt 50 ccm warmes Wasser durch das Rohr des Kühlers in den Kolben

¹⁾ Benedikt u. Cantor, Z. f. angew. Chemie 1888, S. 460.
2) Lewkowitsch, Chem. Techn. u. Analyse der Öle usw., Bd. 1, S. 812, Braunschweig 1905.
3) Seifens.-Ztg. 1919, S 705.

und löst das gebildete Azetin durch Umschwenken auf. Wenn erforderlich, kann der Inhalt des Kolbens leicht erwärmt werden; man darf aber nicht bis zum Sieden erhitzen. Da das Triazetin mit Wasserdämpfen leicht flüchtig ist, so muß das Auflösen stattfinden, während der Kolben noch mit dem Ruckflußkühler verbunden ist. Die Lösung wird dann von einem stets vorhandenen flockigen Niederschlag, der die meisten Verunreinigungen des Glyzerins ent-hält, in einen weithalsigen Kolben von 500 ccm Inhalt abfiltriert und abkühlen gelassen. Nach Zusatz von Phenolpthalein wird die freie Essigsäure mit der verdünnten 2 proz. Natronlauge sorgfältigst neutralisiert. Während die Natronlauge einläuft, muß der Kolben fortwahrend umgeschwenkt werden, so daß freies Alkali sich nicht länger als durchaus erforderlich in den einzelnen Schichten der Lösung vorfinden kann. Der Neutralitätspunkt ist erreicht, wenn die schwachgelbliche Färbung der Lösung gerade in eine rötlichgelbe umschlägt. Würde man die Lösung etwa soweit titrieren, bis sie rot ist, so ist der Neutralitätspunkt bereits überschritten. Es ist dann am besten, den Versuch zu verwerfen; denn der Überschuß an Natronlauge kann nicht zurücktitiert werden, weil selbst bei Überschuß der geringsten Menge Alkali Verseifung eines Teiles Azetin eintritt. Der Farbenumschlag ist sehr charakteristisch und wird nach einiger Übung leicht erkannt. Hierauf läßt man 25 com der konzentrierten (10 proz) Natronlauge zulaufen und kocht 15 Minuten. Der Überschuß der zugesetzten Natronlauge wird mit titrierter Säure zurückgemessen. In genau derselben Weise werden in einem blinden Versuch 25 ccm der 10 proz. Natronlauge gekocht und mit der Normalsäure titriert. Die Differenz zwischen den beiden Titrationen, die übrigens auch raschest durchzuführen sind, entspricht der für die Verseifung des Triazetins erforderlichen Menge Alkalı. Hieraus errechnet man den Prozentgehalt an Glyzerin, wie das folgende Beispiel zeigt.

Abgewogen 1,5064 g Glyzerin, die, wie oben beschrieben, behandelt wurden. 25 com des starken Alkali erfordern 53,0 com Normalsalzsäure Die für die Rucktitration des Überschusses an Natronlauge verbrauchte Menge von Salzsäure sei 14,7. Für die Verseifung des Triazetin sind dann 58,0 — 14,7 = 38,3 com verbraucht. Da 1 com der Normalsäure $\frac{0,092}{3}$ = 0,03067 g Glyzerin entspricht, so enthält die Probe 0,03067 × 38,3 = 1,1746 g Glyzerin oder 77,97%.

Die "Internationale Standardmethoden 1911") haben das Azetinverfahren zur Feststellung des Glyzerins in Rohglyzerinen aufgenommen. Nach neueren Untersuchungen haben Tortelli und Caccharelli") auf Grund eines ausgiebigen Analysenmaterials gefunden, daß die Azetinmethode sowohl bei Rohglyzerinen als auch bei chemisch reinen Glyzerinen zu niedrige Resultate gibt.

¹) Vgl. S. 847.

²) Vgl. S. 822 Delte-Kellner, Glyserin,

c) Das Bichromatverfahren.

Erhitzt man Glyzerin in schwefelsaurer Lösung mit Kaliumbichromat, so wird Glyzerin glatt zu Kohlensäure und Wasser oxydiert nach folgender Gleichung:

$$3C_{3}H_{8}O_{3} + 7K_{2}Cr_{2}O_{7} + 28H_{9}SO_{4} = 7K_{2}SO_{4} + 7Cr_{9}(SO_{4})_{8} + 9CO_{3} + 40H_{9}O.$$

Diese Methode wurde von Hehner¹) besonders ausgearbeitet. Das Bichromatverfahren, das vor dem Azetinverfahren den Vorzug hat, daß man das Glyzerin auch in verdünnten Lösungen ohne vorheriges Eindampfen bestimmen kann, wird wegen seiner leichten Ausführbarkeit viel benutzt; indessen lieferte es oft zu hohe Werte, da es nicht immer gelang, die organischen Verunreinigungen normaler Rohglyzerine vorher vollkommen abzuscheiden. An einer größern Reihe von Beispielen hat Lewkowitsch gezeigt, daß selbst bei verhältnismäßig reinem Glyzerin die Differenz zwischen dem Bichromatverfahren und dem Azetinverfahren 4º/o und mehr betragt (vgl. S. 326).

Die Analysendifferenzen Lewkowitschs beim Dostillatglyzerin bestehen aus dem größeren Minderbefund zum wahren Glyzeringehalte beim Azetinverfahren und dem kleineren Mehrbefund der Bichromatverfahren, sie sind also keineswegs ihrer ganzen Größe nach als Fehlerquelle der Bichromatmethode anzusehen. Um den Glyzeringehalt in Destillaten festzustellen, wird gespindelt oder mittels Pyknometer die Dichte ermittelt und aus einer Tabelle der dazugehörige Glyzeringehalt abgelesen. Man findet im Gegenteil, daß die Bichromatmethode im allgemeinen knapp den Tabellenwert erreicht, also dort niemals zu hohe Werte zeigt. Der zu hohe Wert erscheint nur dort, wo die Ausfällung oxydabler Nichtglyzerine, vor der Oxydation der Rohglyzerine oder glyzerinhaltigen Wässer, nicht vollständig oder überhaupt nicht zu erreichen war. Wir wissen heute sehr gut, daß Zinksulfat nicht mehr das beste Mittel zur Ausfällung oxydabler Nichtglyzerine ist und nehmen schon andere Korper zu Hilfe, wie Silberoxyd und Bleiessig, wodurch wir sogar die Chloride vor der Oxydation ausscheiden und so auch den Einfluß auf den Oxydationswert normaler Glyzerine, den Chloride verursachen, ausschalten können. Über das Azetin- und Bichromatverfahren haben Tortelli und Caccharelli²) ein abschließendes Urteil auf Grund eines ausgiebigen Analysenmaterials gegeben, womit sie empfehlen, das Bichromatverfahren der Azetinmethode vorzuziehen, da letztere zu niedrige Werte auch bei chemisch reinem Glyzerin liefert.

Der Umstand, daß die Konvention der deutschen Glyzerinfabrikanten das Bichromatverfahren als konventionelle Methode angenommen hat, hat O. Heller³) veranlaßt, eine Arbeitsvorschrift

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, 4.

²) Chem Ztg. **37**, 1918, S. 1505, 1574; **3**S, 1914, S. 8, 28, 46. ⁵) Seifenfabrikant 1910, S. 82

dafür auszuarbeiten, die als sehr brauchbar anerkannt ist und deshalb hier Platz finden möge.

Erforderlich sind hierfür: 1. Bleiessig (Liquor Plumbi subacetici des D. A. B. IV), 2. verdünnte Essigsäure (Acidum aceticum dilutum, spez. Gew. 1,041, D. A. IV), 3. saures chromsaures Kalium (analysenrein, Merck), 4. schwefelsaures Eisenoxydulammon (analysenrein, Merck), 5. destilliertes Wasser (chem. rein, D. G. IV), 6. konzentrierte Schwefelsäure (spez. Gew. 1,840, D. G. IV), 7. verdünnte Schwefelsäure (100 com konzentrierte Schwefelsäure, 100 com destilliertes Wasser), 8. rotes Blutlaugensalz (analysenrein, Merck). An wässerigen Lösungen, die bei 15°C herzustellen und zu verwenden sind, sind erforderlich: a) Kaliumbichromatlösung, im Liter genau 74,86 g Kaliumbichromat und 150 com konzentrierte Schwefelsäure enthaltend, 1 ccm dieser Lösung entspricht 0,01 g C₃H₅(OH)₃, b) verdünnte Bichromatlösung, die im Liter 100 ccm der Bichromatlösung a enthält, c) Eisenammonsulfatlösung, im Liter 240 g schwefelsaures Eisenoxydulammon und 100 ccm konzentrierte Schwefelsaure enthaltend, d) Lösung von rotem Blutlaugensalz 1·1000 in destilliertem Wasser Sie ist nicht vorrätig zu halten, sondern stets zum Gebrauch anzufertigen.

Die Einstellung der Eisenammonsulfatlösung geschieht wie folgt: 10 ccm derselben werden mit verdünnter Bichromatlösung unter gutem Umrühren versetzt, bis ein Tropfen der entstandenen Mischung mit etwas von der Lösung des roten Blutlaugensalzes beim Zusammenfließen auf einer Porzellanplatte keine sichtbare Blaufallung mehr gibt Gewöhnlich entsprechen 10 ccm der Eisenlösung 40 ccm der verdunnten Kallumbichromatlösung. Somit entspricht dann 1 ccm der Eisenlösung 0.4 ccm der starken Bichromatlösung a. Diese Einstellung der Eisenlösung ist vor jeder Analyse von neuem vorzunehmen.

Ausfuhrung der Analyse. Etwa 20 g Unterlauge, die aber, wenn wie folgt verfahren wird, keinesfalls mehr als 2 g Reinglyzerin enthalten durfen, bzw. 2 g Rohglyzerin, werden in einem Meßkolben von 200 com Inhalt genau eingewogen und mit verdünnter Essigsaure nahezu neutralisiert, wobei eine Ansauerung der Mischung unbedingt zu vermeiden ist. Hierauf wird mit destilliertem Wasser auf ein Volumen von ca. 50 ccm verdünnt und nach und nach unter Umschwenken Bleiessig zugesetzt, bis schließlich nach einigem Stehenlassen der Reaktionsflüssigkeit ein letzter Tropfen des Bleiessigs keinen Niederschlag mehr erzeugt. Man laßt dann etwa eine halbe Stunde ruhig stehen und füllt das Gemisch, unter Berücksichtigung der Temperatur von 15 °C, auf 200 com.

Von der gut durchgeschüttelten und abgesetzten Gesamtflüssigkeit wird ein Teil durch ein trockenes Filter abfiltriert. 20 ccm dieses Filtrats = 2 g Unterlauge werden in einen Erlenmeyer-Kolben von ca. 300 ccm Inhalt gebracht. Dann werden in nachfolgender Reihenfolge zugesetzt: 1. 30 ccm destilliertes Wasser, 2. 30 ccm verdünnte Schwefelsaure, 3. 25 ccm starke Bichromatlösung a. Dieses Gemisch wird 2 Stunden in ein siedendes Wasserbad eingehängt, wobei der Kolben mit einem kleinen Trichter bedeckt wird. Noch besser ist für diesen Zweck ein eingeschliffener Glasrohraufsatz von 30 cm Länge. Nach dem Erkalten des Reaktionsgemisches wird es mit der genau eingestellten Eisenlösung zurücktitriert, bis ein Tropfen des erstern mit einem Tropfen roter Blutlaugensalzlösung zusammenfließend Bläuung ergibt.

Ausrechnung: Sind z. B. zum Zurückttrieren der oxydierten Flüssigkeit bzw. der darm im Überschuß vorhandenen starken Bichromatlösung 40 ccm der Eisenlösung verbraucht, so entsprechen diese $40 \times 0.4 = 16$ ccm Bichromatlösung. Werden diese von den von vornherein zugesetzten 25 ccm abgezogen, so wurden 25-16 = 9 ccm starker Bichromatlösung zur Oxydation des vorhanden gewesenen Glyzerins zu Kohlensäure und Wasser nötig gewesen sein, die $9 \times 0.01 = 0.09$ g $C_3H_5(OH)_3$ entsprechen. Diese Menge ist in angenommenen 2 g der verwendeten Unterlauge enthalten, d. h. letztere enthielte also $4.5^0/_0$ Reinglyzerin.

Vereinfachtes Bichromatverfahren.

Eine wesentliche Vereinfachung zur Glyzerinbestimmung in Seifensiederlaugen und Rohglyzerinen stellt die von Dr. W. Steinfels¹) angegebene Modifikation dar. Als Urtiterlösung dient eine etwa $^1/_{10}$ normale Natriumthiosulfatlösung, deren Gehalt entweder direkt mittels Jod oder nach Volhard mittels einer Bichromatlösung von bekanntem Gehalte festgestellt wird. In einer Stöpselflasche aus braunem Glase aufbewahrt, bleibt sie jahrelang konstant. Die Oxydationslösung ist die bekannte Hehnersche Lösung, die neben etwa 76 g $\rm K_3 Cr_2 O_7$ 150 ccm konzentrierte Schwefelsäure im Liter enthalt. Bichromatlösung und Schwefelsäure erst vor dem Gebrauch zu mischen, ist nicht vorteilhaft.

Ihr genauer Oxydationswert wird am besten durch einen blinden Versuch ermittelt, den man parallel mit einer Glyzerinbestimmungsreihe, und zwar ganz genau dem unten angegebenen Analysengange entsprechend, ansetzt. Man macht sich auf diese Weise unabhängig von einer Reihe Faktoren, von denen die Temperatur der Hehnerschen Lösung und die Beschaffenheit des benützten Wassers die wichtigsten sind.

Der Gang der Analyse ist kurz folgender:

10 ccm Seifensiederunterlauge oder etwa 2 g Rohglyzerin werden in ein 100 ccm-Meßkölbehen gebracht und zunächst mit etwas Wasser verdunnt. Dann werden 10 ccm einer 10 proz. Zinksulfatlösung unter Umschwenken hineinpipettiert, das Kölbehen bis zur Marke aufgefüllt, durchgeschüttelt und der entstandene, flockige Niederschlag absitzen gelassen. Ein Teil der überstehenden Flüssigkeit wird nun durch ein trockenes Filterchen in ein trockenes und staub-

¹⁾ Seifenfabrikant 1905, S 1265; 1910, S. 505; Seifensieder-Ztg. 1914. . 25

freies Glasgefäß abfiltriert. Eine nachträglich auftretende Trübung des Filtrates, von basischem Zinkkarbonat herrührend, ist unschadlich. Von diesem Filtrate werden nun 10 ccm in einen 250 ccm fassenden sehr reinen Erlenmeyer-Kolben laufen gelassen, genau 25 ccm Hehnersche Lösung zugesetzt und zuletzt noch 50 ccm einer Schwefelsäure nachgegeben, die 250 g H₂SO, im Liter enthält¹). Diese Schwefelsäure läßt man zweckmäßig den Nebenzweck erfüllen, die Wandung des Erlenmeyers nachzuspülen. Man stülpt nun ein umgekehrtes Bechergläschen auf den Kolben und erwärmt während zwei Stunden auf dem siedenden Wasserbad oder Dampfbad. Erst nach Verlauf dieser Zeit ist die Oxydation gänzlich beendigt. Man kuhlt hierauf den Kolben ein wenig und bringt seinen Inhalt quantitativ in einen 500 com-Meßkolben, den man bis zur Marke mit Wasser auffullt und gut durchschüttelt. Die Schlußtitration wird in einem 3/4 l großen Becherglase ausgeführt. Man wirft ungefahr 2 g festes Jodkali hinein, läßt 25 ccm Salzsäure 1:4 und genau 25 ccm der im Meßkolben befindlichen Flüssigkeit zufließen, verdunnt mit Wasser auf etwa 1/2 l und titriert nun in bekannter Weise mittels der Thiosulfatlösung, zuletzt unter Zusatz von Stärkelosung.

Der chemische Vorgang ist aus folgender Gleichung zu ersehen:

$$K_{2}Cr_{2}O_{7} + 14HCl + 6KJ = 8KCl + 2CrCl_{3} + 7H_{2}O + 3J_{3}$$
,
 $3J_{2} + 6Na_{3}S_{2}O_{3} = 6NaJ + 3Na_{3}S_{4}O_{6}$.

Bei exaktem Arbeiten und scharf unteremander stimmenden Meßgefaßen erhält man vollkommen einwandfreie, tadellos stimmende Resultate. Die Prüfung der Methode ergab im wesentlichen folgendes:

Zuerst wurde mit Lösungen von chemisch reinem Glyzerin gearbeitet, um die besten Bedingungen für die Schlußtstration herauszufinden. — Versuche, ohne Salzsaure zu titrieren, da ja die Lösung bereits stark schwefelsauer ist, gaben keine übereinstimmenden Zahlen. Zusatz von mehr Schwefelsaure verbesserte nichts daran. Salzsäure ist also unbedingt notwendig. Bei reiner Bichromatlösung genugen 5 com Salzsäure 1:4, bei Hehnerscher (H₂SO₄ haltiger) Bichromatlösung gaben erst 15 com gute Zahlen. Der Sicherheit wegen nimmt Steinfels 25 com. Zuviel Säure zersetzt dagegen das Thiosulfat. Es wurde nun auch versucht, sämtliche Schwefelsäure mit Chlorbarium zu fällen. Dies ist aber nur möglich in relativ stark saurer Lösung, wenn Bariumchromat nicht mitgefällt werden soll. Titrationen, in der trüben Lösung ausgeführt, gaben

¹⁾ Diese Stärke der Schwefelsäure ist zu gering, um vollständige Oxydation herbeizuführen, die Saure muß mindestens ein spezifisches Gewicht von 1,280 zeigen, wie Kellner neuerlich zeigte (Zeitschr. d. deutsch Ol- und Fettind. 41, 1921 u. 22, 1922) Steinfels wählte diese Dichte um den Einfluß auszuschalten, den Chloride bei der Oxydation mit Bichromat auf die Bestimmung von Reinglyzerin nehmen. Nach neuerlicher Durchführung von Glyzerinbestimmungen in mit Kochsalz stark versetzten chemisch reinen Glyzerinen zeigte sich jedoch, daß der Fehler in der Analyse bei Anwendung einer Schwefelsäure von der Dichte 1,175 größer ist, als der, den Chloride verursachen.

leidlich gute Resultate, doch bietet diese Komplikation keinerlei Vorteil. Ebenso unnötig ist es, die Schwefelsäure durch Natronlauge zu neutralisieren.

1 com N/10 Thiosulfat entspricht 0,00065757 g Glyzerin. Bei genau hergestellter Bichromatlösung kann der blinde Versuch im allgemeinen entbehrt werden. Bei wesentlicher Abweichung der Temperatur der Lösung von 15 $^{\,0}$ C ist die Titerveranderung wie folgt zu berücksichtigen.

Temperatur der Bichromatlösung	Titer der Thiosulfat- lösung von 15° C oom	Temperatur dor Bichromatlösung	Titer der Thiosulfat- lösung von 15°C cem
11 12 13 14 15	50,10 50,07 50,05 50,02 50,00 49,98	18 19 20 21 22 23	49,98 49,90 49,87 49,85 49,82 49,80

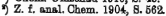
Normann und Hügel¹) haben bei der Prüfung gehärteter Fette die Steinfelssche Methode des Bichromatverfahrens als sehr brauchbar befunden. Auch die "Internationalen Standardmethoden 1911" führen die Bichromatmethode als offiziese Glyzerinbestimmung in ihrer Vorschrift, sie ist heute die weitaus verbreitetste Glyzerinbestimmungsart für Rohglyzorine, Glyzerinwässer und Unterlaugen.

Es ist bereits erwähnt, daß Lewkowitsch⁹) auf Grund seiner Untersuchungen das Azetinverfahren zur Untersuchung der Rohglyzerine sehr empfohlen, das Bichromatverfahren dagegen für diesen Zweck sehr ungeeignet erklärt hat Nachstehend lassen wir einige vergleichende Versuche von ihm folgen:

Vergleich der Azetin- und Bichromatmethode bei Saponifikat-Rohglyzerinen.

Saponifikat- Rohglyzerin	Azetinmethode	Bichromatmethode (Reinigung muttels Kupfersulfat)
1	88,91; 90,75; 90,43	98,68; 94,21; 94,71; 94,90
2	90,69; 90,74	92,70; 98,08
3	94,02; 94,12	97,28; 97,94
4	86,28; 85,42	86,72; 86,41

¹⁾ Chem. Umschau 1916, S. 45.





Vergleich der Azetin- und Bichromatmethode bei Destillatglyzerinen.

Destillat- glyzerin	Azetinmethode	Biohromatmethode (Reinigung mittels Kupfersulfat)
1	87,76; 86,16; 86,22	89,70; 89,22
2	88,51; 88,68	89,44; 89,73
8	88,10; 82,98	88,90; 88,56; 88,52

Vergleich der Azetin- und Bichromatmethode bei Unterlaugenglyzerinen.

Beschreibung der Probe	Azetinmethode	Bichromatmethode (Reinigung mittels Kupfersulfat)	Bichromatmethode (Reinignng mittels Silberkarbonat und basisch. Bleiazetat)
Seifenrohglys.	86,66	86,45	
	86,15; 86,06	86,01; 86,84	
n	75,02	75,88; 75,10	
n	80,51; 80,66	80,37; 80,04	-
n			1
n	78,98	79,41	_
n	85,94	85,43	
n	79,84	79,23	_
n	83,05; 83,07	88,99; 84,65	_
n	78,48; 78,55, 78,89	81,42, 81,60, 81,23	
n	80,46;80,82;80,28,80,61	82,56;83,08;83,28;83,89	_
n	76,56; 77,45	79,36; 79,01	<u> </u>
77	81,44, 81,19	82,51, 82,61	l –
n	81,42	82,21	l —
n	79,18	81,52; 81,94	-
n	75,20	78,79	_
n	72,98	77,04	
n	72,01	77,44	<u> </u>
Das letzte Roh-	-,-,-	1	1
glyzerin weiter konzentriert	74, 78	78,85	_
Seifenrohglys.	77,31	77,96: 78,60	78,30; 78,38; 78,69
n	76,58; 76,71	78,17; 78,24	79,25, 79,53

Die Azetinmethode empfiehlt sich nach Lewkowitsch um so mehr für die Analyse von Seifen-Rohglyzerinen, wie auch der Rückstände von der Glyzerindestillation, die Polyglyzerine enthalten und daher bei der Bichromatmethode ebenfalls oxydiert und somit auch auf Glyzerin berechnet werden würden, während die Polyglyzerine beim Kochen mit Essigsäureanhydrid nicht in Ester übergeführt werden. So hat er nachgewiesen, daß Unterlaugenglyzerine, welche Polyglyzerine enthielten, bei dem Azetinverfahren weniger als $80^{\circ}/_{\circ}$ Glyzerin anzeigten.

Sind die Laugen richtig gereinigt, so führen nach Lewkowitsch die Azetinmethode und die Bichromatmethode zu praktischen identischen Resultaten; sind die Verunreinigungen nicht vollstäudig entfernt, so liefert die Bichromatmethode zu hohe Werte.

Zur Untersuchung von Unterlaugenglyzerinen gibt Lewkowitsch¹) noch das folgende Verfahren an: 1000 g Unterlauge werden zum Kochen erhitzt und mit Salzsäure angesäuert, wobei sich Fettsäuren usw. als eine ölige Schicht oben abscheiden. Diese wird abfiltriert und die klare Lösung eingedampft. Das Salz, das sich hierbei ausscheidet, wird mit einem Löffel ausgeschöpft und auf der Filterpumpe abgesaugt. Wenn schließlich nur noch einige com der Lösung übrig sind, werden sie dem Salze zugesetzt. Dieses wird mit einem Gemisch aus 3 Volumen Alkohol und 1 Volumen Äther ausgezogen. Das alkoholische Filtrat wird auf dem Wasserbade eingedampft und das erhaltene Rohglyzerin nach der Azotinmethode untersucht.

Im Fabrikslaboratorium, in dem die Reinigung der Seifenunterlaugen dem Fabrikationsverfahren angepaßt wird, kann dieser Analysengang abgekürzt werden, indem man die ätheralkoholische Lösung auf dem Wasserbad eindampft, rasch auf 150°C erhitzt, wiegt, das Glyzerin verbrennt und wieder wiegt. Die Differenz entspricht dem Gehalt an Rohglyzerin. Nach Lewkowitsch hat diese abgekurzte Methode, wie eine große Anzahl von Versuchen, die mit der Azotinmethode sorgfältig kontrolliert wurden, zeigte, befriedigende Resultate geliefert.

_				
		Freies Alkalı	Glyz	erin in Prozenten
Nr	Spezifisches Gewicht	als Na ₂ O	nach der 1000 com-Me- thode	nach der Bichromatmethode (Reinigung mit Kupfersulfat)
1	1,120	2,89	5,86	6,62, 6,80
2	1,114	1,58	7,86	8,48; 8,43
2	1,216	_	5,70	5,89; 5,81
4	1,1025	0,927	6,69	7,45; 7,33
4 5	1,0975	0,452	5,90	5,90; 6,09
6	1,1050	0,678	5,25	5,34; 5,43
7	1,0925	0,809	6,10	5,92; 5,88
8	1,1025	1,6	5,64	5,65
9	1,095	0,863	6,96	6,92; 6,93
10	1,2025	1,983	9,75	9,68; 9,67
11	1,0925	0,51	6,96	6,95; 7,07
12	1,09	0,768	6,62	6,78; 7,42
18	1,15	0,657	5,70	5,42; 5,45
14	1,225	_	11,57	12,50; 12,6
15		0,49	8,57	4,59
16			7,55	7,66; 7,69

In vorstehender Zusammenstellung bedeuten die Laugen, deren spezifisches Gewicht 1,2 übersteigen, teilweise eingedampfte Laugen; alle übrigen sind ursprüngliche Unterlaugen.

¹⁾ Chem. Technologie u. Analyse der Öle usw. Braunschweig, Bd. 2, S. 697.

d) Das Isopropyljodidverfahren.

Bei der Einwirkung von Jodwasserstoffsäure auf Glyzerin bildet sich Isopropyljodid nach der Gleichung:

$$C_3H_5(OH)_8 + 5HJ = C_3H_7J + 3H_9O + 2J_9$$

Das Isopropyljodid reagiert mit Silbernitrat unter Bildung von Jodsilber und Propylen:

$$C_8H_7J + AgNO_8 = AgJ + C_8H_6 + HNO_8$$
.

Auf dieses Verhalten gründen Zeisel und Fanto¹) das nachfolgende Verfahren zur Bestimmung des Glyzerins: 20 g Fett werden mit alkoholischer Kalilauge verseift. Nach dem Verdampfen des Alkohols säuert man mit Essigsäure an (Salzsäure und Schwefelsäure sind zu vermeiden) und scheidet die Fettsäure in bekannter Weise

ab. — Einen Teil der so gewonnenen Glyzerinlösung (nicht mehr als 5 ccm, da sonst die Jodwasserstoffsäure zu sehr verdünnt wird) wägt oder mißt man in das Kochkölbehen A des Apparates (Abb. 63)2) und fugt ein Stuckchen Bimsstein, sowie 15 ccm wasserige Jodwasserstoffsäure hinzu. Letztere soll eine Dichte von 1,9 (ca. 68%) haben. — Bei Untersuchung wasserfreier Substanzen, bei denen die Einwage so zu bemessen ist, daß nicht mehr als 0.4 g AgJ entsteht, genügt eine 57 proz. Saure von 1,7 spezifischem Gewicht Man setzt das Kölbehen sofort an den Apparat, beginnt gleichzeitig mit dem Einleiten von Kohlensaure durch das Ansatzrohr a (3 Blasen in der Sekunde) und destilliert bei maßigem Sieden unter Benutzung eines Glyzerinbades. Das Destillat geht durch den Aufsatz B, welcher

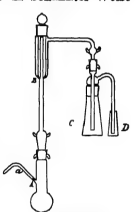


Abb. 63. Glyzermbestimmung nach Zeisel-Fanto

etwa 5 com einer Aufschlammung von ca. 0,5 g rotem Phosphor, der vorher durch Waschen mit Schwefelkohlenstoff, Ather, Alkohol und Wasser von Verunreinigungen zu befreien ist, in Wasser enthält und zur Entfernung von Jod- und Jodwasserstoffdampfen aus dem Destillat dient Das so gereinigte Isopropyljodid gelangt in einen mit 45 com alkoholischer Silbernitratlösung (40 g geschmolzenes AgNO₃ werden in 100 com Wasser gelöst, mit absolutem Alkohol auf 1 l gebracht und nach 24 Stunden, eventuell auch vor dem Gebrauch, filtriert) beschickten Erlenmeyer-Kolben, in dem die Umsetzung unter Bildung von Jodsilber erfolgt. Zur Sicherheit ist noch ein kleines, mit 5 ccm Silberlösung beschicktes Kölbehen D vorgelegt.

Die Dauer der Destillation beträgt 2 bis 4 Stunden. Der Endpunkt wird durch Auswechseln der Auffangeflüssigkeit kontrolliert.

¹⁾ Zeitschr landw. Vers.-Wesen Öst 1902, S. 729.

⁹) Lieferant: Paul Haak, Wien, Garelligasse.

Zur Bestimmung des gebildeten Jodsilbers bringt man den Inhalt der Vorlage in ein Becherglas, verdünnt auf etwa 450 ccm, gibt 10 bis 15 Tropfen verdünnter Salpetersäure und verfährt dann in bekannter Weise. Das gefundene Jodsilber, multipliziert mit 0,8922,

ergibt die vorhandene Glyzerinmenge.

Merkliche Mengen von Schwefelverbindungen, Alkohole, Ester und Äther, soweit sie durch Jodwasserstoffsäure fluchtige Jodide liefern, storen die Bestimmungen und müssen nach Möglichkeit vorher durch Destillation oder Behandeln mit geeigneten Lösungsmitteln entfernt werden. Sulfate werden durch Bariumazetat unschädlich gemacht.

Die mit Triazetin, Fetten und wasserigen Glyzerinlösungen ausgeführten Beleganalysen lieferten nach J. Marcusson1) sehr befrie-

digende Zahlen.

Bei der Prüfung von Unterlauge mit der Isopropyljodidmethode verfahrt Fanto²) wie folgt Kann ein Fehler von einigen Zehntelprozenten vernachlassigt werden, so werden 20 ccm Lauge mit ungefähr dem doppelten oder dreifachen Volumen Wasser vordunnt, die Schwefelsaure in der Hitze mit Bariumazetat ausgefallt, nach dem Erkalten auf ein bestimmtes Volumen, z. B. 100 com, aufgefüllt, abfiltriert oder klar abgegossen und dann untersucht. Ist große Genausgkeit erwünscht, so werden 20 ccm Lauge wie oben verdunnt, die dem Chlorgehalt entsprechende Mengo festes Silbersulfat zugefugt, einige Minuten unter öfterem Umschutteln auf dem Wasserbad erwärmt und die Schwefelsaure mit heißer Bariumazetatlösung ausgefällt, Das Volumen des entstandenen Niederschlags kann nicht mehr vernachlässigt werden. Die Flüssigkeit wird daher filtriert (eine Trübung der ersten Anteile schadet nicht), der Nicelerschlag bariumfrei gewaschen und Filtrat und Waschwasser im schief gestellten Kolben auf ca 80 ccm eingedampft. Die anfanglich durchs Filter gegangene geringe Menge Niederschlag färbt sich hierbei dunkel. Nach dem Erkalten wird die Flüssigkeit im Meßkolben mit Hilfe des zum Ausspülen des Kochkolbens verwendeten Wassers auf 100 cem gebracht und werden hiervon 5 ccm, entsprechend 1 ccm der ursprünglichen Unterlauge, zur Bestimmung des Glyzeringehalts benutzt.

Willstaetter und Medinaveitia3) haben eine Modifikation des Verfahrens von Zeisel und Fanto gebracht, welche seine Nachteile: Benützung von großen Mengen Fett und Jodwasserstoffsäure, Verwendung von alkoholischer Lauge und damit durch Alkohol bedingte Fehlerquelle vermeidet. Das Glyzerid (etwa 0,2 g) wird im Zersetzungskolben des Zeisel-Fantoschen Apparats abgewogen und mit 100 ccm Jodwasserstoffsäure (1,8) versetzt. Man erwarmt dann zunächst auf 100 bis 115°C, bis die Reaktion eintritt, die sich durch starke Jodausscheidung und Fallung der vorgelegten Silberlösung zu erkennen gibt. Dann hält man die Tempe-

¹⁾ Ubbelohde u. Goldschmidt, 1. Bd., S. 256.
8) Zeitschr. f angew. Chemie 1908, S 418.
8) Ber. d chem. Ges 1912, S 2825.

ratur noch so lange konstant (20 bis 40 Minuten), bis die Silberlösung sich wieder geklärt hat und die Zersetzung so gut wie beendigt ist. Dann wird die Temperatur auf 130 bis 140° C gesteigert und die Erhitzung noch mindestens eine Stunde lang fortgesetzt.

Durch diese Methode wird die große Fettmenge, wie sie Zeisel und Fanto benutzten, überflüssig, und die Verseifung vermieden -Die Zahlen, die Willstaetter erhält, fallen ein wenig niedriger aus

als nach dem Zeisel-Fantoschen Verfahren.

Nach Versuchen von Lewkowitsch1) ist die Isopropyljodidmethode nicht zu empfehlen, da sie zu ungenaue Resultate gibt; er scheint aber mit diesen Erfahrungen allein dazustehen. So hat F. Schulze?) nachgewiesen, daß sie an Genaugkeit fast alle Verfahren ubertrifft. Auch Fahrion hat sich sehr günstig uber das Verfahren geaußert, und Verbeek schreibt. "Die Isopropyljodidmethode durfte seiner Zeit fur unreine Substanzen die genaueste aller Methoden sein, da man in den Produkten der Glyzerinfabrikation noch keine Bestandteile nachgewiesen hat, die sich, ebenso wie das Glyzerin, in Isopropyljodid verwandeln lassen Leider ist die Methode etwas zeitraubend und infolge des Jod- und Silberverbrauchs sehr teuer Auch ist die Apparatur ziemlich kostspielig und zerbrechlich." Dabei wurde uberschen, daß bei Anwesenheit von Trimethylenglykol auch das Verfahren versagt

Nach Holde storen merkliche Mengen von Schwefelverbindungen, Alkohole, Ester und Ather, sowoit sie durch wasserige Jodwasserstoffsaure fluchtige Jodide liefern, die Bestimmung und müssen tunlichst vorher durch Destillation oder Behandeln mit geeigneten

Losungsmitteln entfernt werden

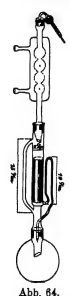
Die Jodidmethode liefert gute Resultate, wird aber meist nur zu wissenschaftlichen Untersuchungen herangezogen. Wegen seiner Umstandlichkeit und hohen Kosten wird diese Art Glyzerinbestimmung in der Glyzerinindustrie nur wenig benutzt.

e) Das Extraktionsverfahren.

Die bisher besprochenen chemischen Methoden zur Bestimmung des (llyzerins sind samtlich indirekte. Es ware von großem Werte, ein Verfahren zu besitzen, welches das Glyzerin in reiner Form abzuscheiden und als solches zu wagen gestattet. Die nach dieser Richtung unternommenen Versuche haben meist nicht zu günstigen Resultaten geführt, indem letztere teils zu niedrig ausfielen infolge der Verflüchtigung des Glyzerins beim Eindampfen, teils zu hoch infolge Verunreinigung des abgeschiedenen Glyzerins mit Fremdstoffen. Beide Fehlerquellen sollen bei dem Extraktionsverfahren von Shukoff und Schestakoff vermieden sein, einmal durch Verwendung verhältnismäßig niedriger Verdampfungstemperaturen, sodann durch Wahl geeigneter Entwässerungs- und Lösungsmittel.

Chemie u. Anal. d. Fette usw., Bd. 1, S. 814.
 Chem. Ztg. 1905, S. 976.

Shukoff und Schestakoff¹) verfahren bei Untersuchung von Rohglyzerin wie folgt: Ist die Lösung alkalisch, so wird sie mit Schwefelsäure schwach sauer gemacht, von einem etwaigen Niederschlag oder einer Trübung abfiltriert und dann mit Pottasche bis zur schwach alkalischen Reaktion versetzt. Saure Flüssigkeiten werden ebenso mit Pottasche schwach alkalisch gemacht. Die so erhaltene Glyzerinlösung wird bei einer 80 °C nicht übersteigenden Temperatur, also z. B. im Wasserbad, das aber nicht bis zum Sieden erhitzt werden darf, bis zur Sirupdicke eingedampft. Bei Rohglyzerinen aus Unterlaugen, die dabei Salze ausscheiden, dampft man bis zu



Glyzerinbestimmung nach Shukoff und Schestakoff.

breiiger Konsistenz ein. Das Eindampfen darf nicht bei zu hoher Temperatur erfolgen und nicht zu lange dauern, da sonst leicht Glyzerinverluste eintreten können. Von dem zu untersuchenden Material wird so viel zur Analyse genommen, daß die darin enthaltene Menge reinen Glyzerins 1 g nicht übersteigt. dieser Quantität genügt es, die abgedampfte Flussigkeit mit 20 g geglühtem und gopulvertem Natriumsulfat zu vermischen, um eine fast trockene pulverförmige Masse zu erhalten, die sich leicht in die Papierhulse des Extraktionsapparates einfüllen läßt Von den genannten beiden Chemikern wird ein Apparat benützt, in den eine Hülse von 10 cm Länge paßt (Abb. 64) Dor Apparat sowie die Kölbehen mussen geschliffene Glasstöpsel haben, da Gummi- und Korkstöpsel vom Azeton stark angegriffen werden. Die Extraktion orfolgt mit Azeton, das vorher mit gegluhter Pottasche gut getrocknet und destilliert wurde; sie dauert 4 Stunden. Sollte nach dem Abdestillieren des Azetons das Glyzerin auf der Oberfläche Fetttröpfehen zeigen, so sind diese leicht durch Abspülen mit leicht siedendem Petrolather zu entfernen. Das Glyzerin wird sodann in dem Extraktionskölbehen in einem Luftbad bei 75 bis 80° (! bis zur annähernden Gewichtskonstanz getrocknot, was in 4 bis 5 Stunden erreicht wird. Es ist besonders darauf zu achten, daß die Temperatur des Kölbehons

die angegebene Grenze nicht übersteigt. Deshalb muß die Thermometerkugel dicht am Boden des Kölbehens angebrucht sein. Das Glyzerin wird dann gewogen; das Kölbehen muß dabei mit geschliffenem Glasstopfen verschlossen werden. Das so orhaltene Glyzerin ist bei sorgfältigem Arbeiten vollkommen frei von Asche.

Bei Glyzerinen, die mehr als $40^{\circ}/_{0}$ Glyzerin enthalten, ist ein vorheriges Eindampfen nicht erforderlich; das Glyzerin kann direkt

mit Natriumsulfat vermischt werden.

Die Ergebnisse des Verfahrens von Shukoff und Schestakoff stimmen nach Mitteilung der Dynamit-Aktiengesellschaft in

¹⁾ Zentschr f. angew. Chemie, 18 1905, S. 294.

Schlebusch¹) bei Untersuchung von Glyzerinwasser und Seifenunterlaugen mit den nach andern Methoden ermittelten Werten befriedigend überein; die Differenzen betragen meist nur einige Zehntelprozente. Bei Roh- und Reinglyzerinen wurden allerdings nicht selten Abweichungen von 1º/o und mehr beobachtet. Die Werte liegen meistens ein wenig zu hoch. Zu ganz ähnlichem, aber etwas weniger günstigerem Ergebnis ist W. Landsberger³) gekommen, der besonders die stark mit organischen Substanzen verunreinigten Glyzerinwasser der fermentativen Fettspaltung einerseits nach der Extraktionsmethode, andererseit nach dem Azetinverfahren untersucht hat. Die Resultate seiner Untersuchungen sind in den folgenden beiden Tabellen zusammengestellt.

Glyzerinbestimmung in Rohglyzerinen.

Art des Glyzerins	Fermen- tatives Roh- glyzerin sus Leinöl	Fermen- tatives Roh- glyzerin aus Palm- kernöl	_	iifikat- yzerin	Fermentatives Rohglyzerin, nicht gereinigt
Spez. Gewicht Glyzeringehalt nach der Azetin-methode in %00000000000000000000000000000000000	1,242 89; 89	1,248	1,255 95,0; 95,4	1,241 88,1; 86,9	1,284 76,7; 76,2
Glyzeringehalt nach der Ex-		Mittel. 89,8	Mittel. 95,2	87,7; 87,1 Mittel: 87,5	Mittel · 76,5
traktions- methode in ⁰ / ₀ Mehr-bzw. Mindor- befund nach der Extraktionsme-	90 2	91,1	96,1	90,4	75,6
thode in $\theta/_0$	- - 1,2	+ 0,3	+0,9	+ 2,9	0,9

Zu den Ergebnissen der Analysen bemerkt J. Marcusson³):
"Außer Glyzerin werden offenbar auch geringe Mengen von Fremdstoffen durch das Azeton ausgezogen. Dementsprechend ist das Glyzerin meist bräunlich gefärbt" "Ein Vorzug des Extraktionsverfahrens liegt, wie bereits erwähnt, in der Möglichkeit, das Glyzerin in Substanz zu isolieren, ferner darin, daß die Versuchsausführung wenig manuelle Arbeit erfordert. Man kann daher bequem eine Reihe von Bestimmungen nebeneinander ausführen. Dem gegenüber ist allerdings zu berucksichtigen, daß eine Bestimmung infolge der langen Extraktions- und Trocknungsdauer im günstigsten Falle etwa 10 Stunden erfordert, daß ferner die Genauigkeit der Ergebnisse doch nicht in allen Fällen ausreichend ist. Es dürfte sich daher empfehlen, das Extraktionsverfahren nur für Kontrollbestimmungen heranzuziehen."

¹⁾ Z. f. angew. Chemie 18, 1905, S. 1656. ²⁾ Chem. Revue 1905, S. 150. ³⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, 1, Bd., S. 257 u. 259.

Glyzerinbestimmung in fermentativen Glyzerinwässern.

	6		0			GIJ ZOTITE W WEBSOTH.		
Art des Glyzerins	Teilweise eingedampft ferment. Glyzerin- wasser	Teilweise eingedampft forment Glyzerin- wasser	Tellweise engedampft ferment Glyserin- wasser	Gyzern- wasser aus Rizinusòl	Glyzerin- wasser aus Riznusöl	Glyzerin- wasser aus Palmkernöl	Glyzerin- wasser sus Leunöl	Glyzerin- wasser aus Rizinusõl
Sper. Gewicht Glyzeringehalt nach	1,154	1,171	1,152	1,051	1,059	1,045	1,057	1,052
der Azetin- methode in $0/0$.	86,7	50,7	88,2	13,7; 14,0; 13,5 14,8; 14,9; 14,9 Mittel: 13,7 Mittel: 14,9	14,8; 14,9; 14,9 Mrttel: 14,9	15,1, 15,1	19; 18,7 Mittel: 18,9	12,2; 12,2
dyxerngehalt nach der Extraktions- methode in %.	40,4; 89,9 Mittel: 40,2	50,6	40,3	13,7	15,1	15,0	19,1	11,8
Mehr- bzw. Minder- befund nach der Extraktioneme- thode in %	+8,5	- 0,1	+2,1	0	+ 0,2	-0,1	+0,2	0,4
	Glyz	Glyzerinbestimmung in	nmang in	fermentativen	on Glyzeri	Glyzerınwässern.		
Art des Glyzerins	Glyzarin- ns wasser aus Kottonöl			Glyzerin- Glyzerin- wasser wasser was aus Kottonöl Kottonöl		Glyzerinwasser aus Leinöl	Glyzerin- wasser aus Lenol	Glyzerin- wasser aus Leinöl
Spez. Gewicht	1.064		1,043 1,0	1,057 1,045		1,065	1,058	1,064
po	=	8 5	19,2	13,5	21,7; 21.	21,7; 21.9; 22,1; 21,9, 19,5; 19,5	19,5; 19,5	21,5
Gyzeringehalt nach der Extraktionsmethode in %	ethode	s# r#	1.9	13.1	1 4 4 5 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	Aurtel: 21,9	19,4	21,2
Mehr- oder Minderbefund nach der Extraktionsme- thode in "/e	efund name- 0.6	9°.		-03 -0,4		ittel: 22,9 1,0	-0,1	8.0

f) Die Destillationsmethode.

Die verschiedenen chemischen Methoden zur Bestimmung von Glyzerin in Ölen oder Fetten, Glyzerinwässern, Rohglyzerinen, sowie auch in raffinierten Rohglyzerinen haben wir besprochen und dabei gesehen, daß in dem zu untersuchenden Produkt vorhandene Verunreinigungen das Resultat beeinflussen.

Um von der Gegenwart organischer Verunreinigungen unabhängig zu sein, wird in Amerika das Rohglyzerm vor der Analyse nach Janssens1) der Destillation unterworfen, wozu

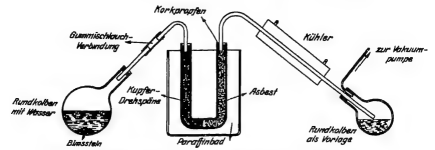


Abb. 65. Destilherapparat für Glyzerinbestimmungen nach Janssens

der in Abb. 65 abgebildete Apparat dient. Von einem U-Rohr wird der eine Schenkel mit Kupferdrehspanen, der andere mit Asbest lose gefüllt. Auf die Asbestschicht wird dann nur so viel Glyzerin gegossen, als sie bequem aufzusaugen vermag, ein Pfropfen von frischem Asbest oben aufgelegt und der Apparat, wie die Abbildung zoigt, verbunden Das Paraffinbad wild auf 2000 (! erwarmt und das Wasser in dem Rundkolben so lange zum Sieden erhitzt, bis sich in dem als Vorlage dienonden kleineren Rundkolben so viel Glyzerinwasser angesammelt hat, als der 10- bis 20 fachen Menge des voraussichtlich vorhandenen Glyzerins entspricht Diese Losung kann dann im Vakuum eingedampft und gewogen oder ihr spez. Gewicht bestimmt oder ihr Glyzeringehalt nach einer der beschriebenen chemischen Methoden ermittelt werden. - Daß man auf diese Weise ein zuverlassiges Resultat erhält, ist wohl kaum anzunehmen.

Probedestillation nach O. Heller und B. Jaffé Zur Wertbestimmung des Rohglyzerins für die Destillation wird öfter eine Probedestillation vorgenommen. Heller²) empfahl das folgende Verfahren. Man wagt in einem hierfür geeigneten, etwa 500 g Wasser fassenden Glaskolben A (Abb. 66) genau 100 bis 200 g des fraglichen Rohglyzerins ab, setzt ihn in ein Luftbad B, das mit einem Gasbrenner C erhitzt wird, und verbindet diesen Destillationskolben durch Glasrohre mit drei bis vier Vorlagen, die man sich aus passenden Glasgefäßen zurechtmacht. In die letzte Vorlage

Seifens.-Ztg. 33, 1906, S. 286.
 Seifenfabr. 1898, S. 458..— Chem. Ztg. Rep. 1894, S. 28.

bringt man etwas Wasser. Die Verbindungsrohre von einer Vorlage zur andern biegt man sich zu je drei bis vier Windungen, die dann von der umgebenden Luft umspült als Kühlschlangen wirken. In den Destillationskolben, der das Glyzerin enthält, führt man außer dem nach der I. Vorlage führenden Schlangenrohre noch ein Thermometer und ein offenes, auf die Oberfläche des Glyzerins gerichtetes Glasrohr ein und saugt nun, nach Anschluß dieser ganzen Kombination resp. der letzten Vorlage an eine Luftpumpe oder Wasserluftpumpe, einen kräftigen Luftstrom durch den ganzen Apparat. Die Luft bläst permanent auf das Glyzerin, und sobald seine Temperatur auf 120°C gestiegen ist, beginnt die Destillation, die sich bei 180°C zu einem strömenden Übergehen des Glyzerins steigert. Ist keine Destillation mehr zu beobachten, so unterbricht man den

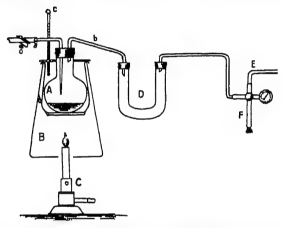


Abb. 66 Apparat zur Probedestillation von Rohglyzerin nach O. Heller.

Prozeß und wiegt die einzelnen Vorlagen, deren Tara man sich gemat notiert hat. Das Plus der Tara ist das gewonnene Destillat resp die erhaltene Ausbeute. In dem in der letzten Vorlage enthaltenen Wasser kann man sich nun noch vergewissern, daß keine Spur Glyzerin etwa durch die Luftpumpe mit abgesaugt, also verloren gegangen ist. Sie zeigt bei richtiger Handhabung, die man schr bald heraus hat, gewöhnlich kein Glyzerin mehr, das Wasser schmeckt nicht mehr süß und gibt auch mit der Mohrschen Wage keinen Ausschlag mehr. In der Abbildung ist ein U-förmiges Glasrohr als Vorlage D skizziert, das entsprechend gekühlt werden muß, um Glyzerinverluste hintanzuhalten.

Der von Jaffé¹) zusammengestellte Destillationsapparat ist in Abb. 67 abgebildet. A ist eine tubulierte Retorte, die mit mehreren Vorlagen, B, B₁, B₂, verbunden ist. Die erste oder die beiden ersten Vorlagen sind leer, die folgenden mit wenig Wasser gefüllt, und die

¹⁾ Ber d. dtsch chem. Ges. 28, 1898, S. 128.

letzte steht mit einer Wasserluftpumpe C in Verbindung. In den Tubus der Retorte ist außer dem Thermometer ein offenes, 3 bis 4 mm weites Kupferrohr D mittels eines durchbohrten runden Stückes einer Asbestplatte eingesetzt. Der ganze Tubus wird mit Lehm verschmiert. Das Rohr D reicht entweder bis in die Flüssigkeit und wird dann zweckmäßig durch ein übergestülptes Glasrohr vor der direkten Berührung mit ihr geschützt, oder man läßt es nur bis zum Flüssigkeitsspiegel reichen. Vor das offene Ende des Rohrs D stellt man einen Bunsenbrenner E. Wird der Brenner angezündet und die Luftpumpe in Gang gesetzt, so werden die Verbrennungsprodukte des Gases, gemischt mit atmosphärischer Luft, eingesaugt, und sie bewirken die Destillation der in der Retorte befindlichen Flüssigkeit. Den zweiten Brenner F benutzt man hauptsächlich zum Beginn der Operation, um die Flüssigkeit schneller auf die Destillationstemperatur zu bringen, obgleich dies ohne äußere Erwärmung auch gelingt. Die Destillation erfolgt zwar auf diese Weise nicht mit reinem Wasserdampf, da auch die ubrigen Verbrennungsprodukte des Leuchtgases,

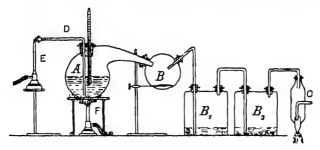


Abb 67. Apparat zur Probedestillation von Rohglyzerm nach Jaffé.

nsbesondere Kohlensaure und Kohlenoxyd, und außerdem atmosphärische Luft gleichzeitig durch die zu destillierende Flussigkeit gesaugt werden, das ist aber in diesem Falle ohne Belang Sollen die übrigen Verbrennungsprodukte ausgeschlossen werden, so kann statt der Leuchtgasflamme eine Wasserstofflamme verwendet werden.

Die Regelung der Temperatur kann leicht durch die Starke des Wasserstromes der Luftpumpe, die Größe der Leuchtgasflamme und die Lange des Metallrohrs bewirkt werden. Das in den Vorlagen, die während der Destillation gekühlt werden müssen, angesammelte Destillat kann gewogen und außerdem der Glyzeringehalt aus dem spez. Gewicht oder nach einer andern Methode ermittelt werden.

Landsberger¹) bemerkt zu dem Verfahren von Heller und Jaffé: "Da stark alkalische Glyzerine häufig sehr schäumen, hält Verfasser eine vorherige Neutralisierung für notwendig. Bei sehr aschereichen und besonders bei Laugenglyzerinen gibt das Verfahren, wie Verfasser häufig beobachtet hat, sehr ungenaue Resultate. Gegen Schluß der Destillation tritt durch Einwirkung der angereicherten

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 8, S. 121.

Salze auf konzentrierte Glyzerine Akroleinbildung ein, die viel stärker ist als im Großbetrieb." — Wir haben gegen diese Verfahren das Bedenken, daß Zersetzungen und Verluste von Glyzerin eintreten, da die Destillation durch die atmosphärische Luft bewirkt wird, diese auf das erhitzte Glyzerin direkt einwirkt, außerdem ist erfahrungsgemäß die Kondensation des Glyzerins aus Verbrennungsgasen unvollständig.

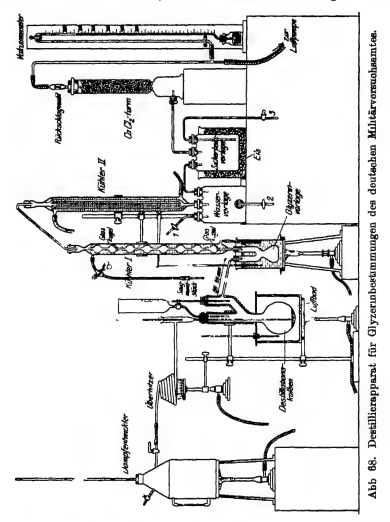
Die Destillationsmethode der Protolgesellschaft.

Der Umstand, daß die nach dem Protolverfahren gewonnenen Glyzerine erhebliche Mengen organischer Verbindungen enthalten, die es unmöglich machen, mit Hilfe der gebräuchlichen chemischen Methoden zu einer zuverlässigen Glyzerinbestimmung zu kommen, hat während des Krieges das damalige Militärversuchsamt, die heutige "chemische Reichsanstalt", zur Ausarbeitung einer auf dem Destilationsprinzip beruhenden Untersuchungsmethode zur Bewertung von Rohglyzerinen und glyzerinhaltigen Produkten veranlaßt. Diese Untersuchungsmethode war auch vom Reichsausschuß für Öle und Fette als maßgebend anerkannt. Der vom Militärversuchsamt benützte Apparat ist in Abb. 68 abgebildet, und die Destillation wird nach der von dem genannten Amt herausgegebenen Arbeitsvorschrift wie folgt ausgeführt¹):

Eine bestimmte Menge der zu untersuchenden, etwa 10 bis 20 g Reinglyzerin enthaltenden Probe (500 ccm Würze, vorher auf dem Wasserbad auf ¹/₈ bis ¹/₄ eingedampft, oder 100 g Schlempe, oder ca. 25 g Rohglyzerin) wird quantitativ in einen Claisenkolben gefullt, mit einem Tropfen Elain versetzt und evakuiert. Dann erfolgt Erwärmung des Luftbades allmahlich bis auf etwa 210° C, wobei innerhalb ³/₄ bis 1 Stunde die Hauptmenge des Gesamtwassers abdestilliert. Die Glyzerinvorlage befindet sich in einem Becherglas mit 80 bis 85° C warmem Wasser. Der sich darüber befindende Kühler (I) ist zunächst gleichfalls mit warmem Wasser von 80 bis 85° gefüllt und zweckmäßig während der Destillation durch mehrmaliges Aufsaugen frischen Wassers aus dem Becherglas auf dieser Temperatur gehalten. Die Verdampfung des Wassers und das nachträgliche Durchleiten des Wasserdampfes wird zweckmäßig so geregelt, daß in der Sekunde 1 bis 3 Tropfen Wasser in die erste Vorlage unter Kaltwasserkühler II tropfen.

¹) Seifenfabrikant 1920, S. 873. — Der Apparat wird nach Vorschrift von der Firma Paul Altmann, Berlin NW 6, Luisenstr. 47, geliefert. W. Herbig (Z. f. d. Deutsche Öl- und Fettindustrie 1921) bemerkt zu der Destillationsmethode: "Da das Protolverfahren vermutlich in Zukunft nicht mehr ausgeübt werden wird, wird man nach Auflösen der R. A. wohl auf die üblichen Glyzerinbestimmungen zurückkommen. — Wir glauben aber, daß für stark verunreinigte Rohglyzerine bzw. glyzerinhaltige Wässer in vielen Fällen gerne zum Destillationsverfahren gegriffen werden wird, nicht nur aus analytischen Gründen, sondern um auch die Qualität der erreichbaren Destillate kennen zu lernen, da diese Art Destillation ganz an die Betriebsverhältnisse angepaßt ist.

Sobald bei etwa 200 bis 210° C die Hauptmenge des Wassers aus dem Claisenkolbon verschwunden ist, was sich in der Trockenheit der an den Glaswandungen ausgeschiedenen Salze und an dem Erscheinen kleiner Glyzerintröpfehen im seitlichen Glasrohr des Destillationskolbens erkennen läßt, wird überhitzter Wasserdampf, der stets



eine um etwa 20° C höhere Temperatur als die Luftbadtemperatur haben muß, langsam durch den Apparat geleitet und gleichzeitig die Luftbadtemperatur allmählich bis etwa 250° gesteigert $^{\circ}$).

¹) Manche Materialien, namentlich Rohprotole, scheiden bereits während des Eindampfens größere Mengen von Schwefel oder schwefelähnlichen Körpern, die mit den Wasserdämpfen flüchtig sind, im ersten Kühler aus. — Bei

Die Destillation ist als beendet anzusehen, wenn in dem seitlichen Rohr des Claisenkolbens keine Glyzerintropfehen mehr sichtbar sind, bzw. wenn sich dieses Rohr von übergehenden Zersetzungsprodukten schwach gelblich zu färben beginnt. Ist dieser Endpunkt eingetreten, dann wird die Flamme von dem Luftbad entfernt und gleichzeitig die Flamme unter dem Wasserbad der Vorlage höher gestellt, um dieses Wasser zum Kochen zu bringen. Während der überhitzte Wasserdampf langsam weiter durch den Apparat hindurchgeleitet wird, wird der erste Kühler von dem mitgerissenen Glyzerin dadurch befreit, daß man ihn mit kaltem Wasser je 1 bis 2 Minuten lang füllt. Hierbei schlägt sich der Wasserdampf an den Kühlerwandungen des ersten Kühlers nieder und wird, wenn das niedergeschlagene Waschwasser mit dem in den ersten Kühler mitgerissenen Glyzerin bis etwa zur vierten oder funften Kugel emporspritzt, durch Unterbrechung der Wasserdampfzufuhr und ev. Öffnen des oberen Glashahns (1) der Wasservorlage in die Glyzerinvorlage zuruckfließen gelassen.

Diese Durchwaschung erfolgt im ganzen 2- bis 3 mal, wodurch im allgemeinen das gesamte Glyzerin, das mit in den Kuhler empor-

gerissen wurde, in die Vorlage zuruckgespült wird.

Nun wird die Durchleitung des uberhitzten Wasserdampfes ganz abgestellt, der Kühler wieder mit heißem Wasser, diesmal mit moglichst 95 bis 100°, gefüllt und zur Konzentration des Glyzerins das Wasser im Becherglas etwa 10 bis 20 Minuten, je nach dem vorhandenen

Vakuum, im Kochen gehalten.

Während der Destillation wird das Vakuum moglichst gleichmäßig auf etwa 15 bis 20 bzw. auf 55 mm und mehr gehalten. Um starke Druckveränderung während der Destillation moglichst zu vermeiden, wird zwischen Apparat und Vakuumpumpe zweckmaßig ein Rückschlagvental eingeschaltet. (Die beiden Glashähne (2) und (3) sind zum Ablassen des Kondenswassers aus der Wasservorlage und der Sicherheitsvorlage angebracht; hierdurch erübrigt sich das jedesmalige Abdichten des Apparates, da für die einzelnen Destillationen die einmal gedichtete Apparatur mit Ausnahme des Claisenkolbens und der Glyzerinvorlage nicht auseinandergenommen zu werden braucht.)

Nach 10 bis 20 Minuten Trockenzeit ist das Glyzerin in der Vorlage ziemlich wasserfrei, bzw. es hat, wenn es frei von Nebenprodukten (Salzen, Schwefel, Trimethylenglykol usw.) ist, meistens ein

diesen Proben ist es empfehlenswert, schon während der Wasserverdampfung einen langsamen Strom von überhitzten Wasserdampf durch den Apparat gehen zu lassen. Man kann auf diese Weise verhindern, daß sich diese flüchtigen Schwefelkörper — wie auch andere flüchtige Verunreinigungen — in der Glyzerinvorlage im Glyzerin lösen, woraus sie nur schwer beim Nachtrocknen entfernt werden können; denn aind diese Körper erst einmal im Glyzerin gelöst, so scheinen sie, wenn nicht erneut überhitzter Wasserdampf oder Luft zu Hilfe genommen wird, nur schwer aus dem Glyzerin beseitigt werden zu können. Sehr hohes spez. Gewicht über 1,26 zeigt dann die Lösung solcher Fremdkörper im Glyzerin gewöhnlich an, und die Folge davon ist eine Vortäuschung zu hoher Glyzerinausbeute.

spezifisches Gewicht von etwa 1,255 bis 1,262 (bei $17^{1}/_{2}^{0}$ C). Bei höherem Druck dauert die Entwässerung natürlich entsprechend länger.

Die spezifische Gewichtsbestimmung erfolgt zweckmäßig mit

Hilfe der bekannten Pyknometer.

2. Prüfung der Rohglyzerine auf Verunreinigungen.

a) Qualitativer Nachweis.

Die Menge und die Art der Verunreinigungen sind, wie wir gesehen haben, bei den Rohglyzerinen verschiedener Herstellungsweise außerordentlich verschieden. Während Saponifikatglyzerine 0,1 bis $0.5\,^0/_0$ Asche beim Verbrennen hinterlassen, verbleiben bei den Azidifikationsglyzerinen schon bis $5\,^0/_0$ und bei den Unterlaugenglyzerinen 8 bis $10\,^0/_0$. Die anorganischen Verunreinigungen können bestehen aus Kalium, Natrium, Ammonium, Kalk, Magnesium, Zink, Aluminium, Eisen, Kupfer, Blei, Arsen, in Form von Oxyden oder in Verbindung mit Säuren als Chloride, Sulfate, Sulfide, Sulfite, Hyposulfite und Nitrate.

Die Saponifikatglyzerine aus der Autoklavenverseifung enthalten, je nach der Art des verwendeten Spaltungsmittels, häufig geringe Mengen von Kalk oder Magnesia oder Zink als fettsaure Salze oder auch als Sulfat. Der Kalk läßt sich durch die Trübung erkennen, die sich zeigt, wenn der verdunnten, mit etwas Salmiak und Ammoniak versetzten Probe oxalsaures Ammon zugesetzt wird. Die Magnesia kann in der vom Kalziumoxalat abfiltrierten Flüssigkeit durch Natiumphosphatlosung nachgewiesen werden. Zum Nachweis von Zinkoxyd weiden einige Gramm des Glyzerins in einem Tiegel, evtl. unter Zugabe von Ammoniumnitrat vorsichtig verascht und die Asche in verdunnter Salzsaure gelöst. Nachdem aus der salzsauren Lösung etwa verhandene durch Schwefelwasserstoff fallbare Metalle entfernt sind, wird das Filtrat neutralisiert, mit Essigsäure schwach angeräuert und das Zink mit Schwefelwasserstoff als Sulfid gefallt.

Eisenverbindungen im Rohglyzerin sind haufig an der Farbe der Asche zu erkennen. Man weist sie am besten in der salzsauren Lösung in ublicher Weise nach.

Aluminium ist ebenfalls in der Asche nach dem Ausfällen etwa vorhandenen Zinks in ublicher Weise nachzuweisen.

Blei und namentlich Kupfer lassen sich durch Versetzen der wässerigen Lösung mit Schwefelwasserstoffwasser oder durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in die schwach saure Lösung erkennen. Das Kupfer, das hauptsächlich aus der Apparatur stammt, ist sehr leicht auch durch Ammoniak, am besten in der salzsauren Lösung des Glührückstandes zu erkennen. Das Blei stammt meist aus der Schwefelsäure. Früher haben die Stearinfabriken, die mit saurer Verseifung arbeiteten, häufig das Rohglyzerin, nachdem sie es mit essigsaurem Blei bis zu einem gewissem Grade entfärbt hatten, in den Handel gebracht. Ein solches Glyzerin war stets bleihaltig.

Die arsenige Säure, die meist auch aus der Schwefelsäure stammt, kann auch von dem Zinkoxyd herrühren, das zur Spaltung der Fette diente. Sie ist eine sehr unangenehme Verunreinigung, da sie weder beim Raffinieren noch bei der Destillation vollständig beseitigt wird, sich vielmehr mit den Glyzerindampfen verflüchtigt und mit überdestilliert. Zum Nachweis des Arsens kann die Probe im Marshschen Apparat dienen; bequemer ist die von Vulpius1) empfohlene Prüfung mit der Gutzeitschen Probe, die ebenfalls sehr empfindlich ist: Man gibt 2 ccm Glyzerin in ein hohes Reagenzglas und setzt arsenfreies Zink²) und einige com reinster verdunnter, jedenfalls arsenfreier Schwefelsäure zu. Man bedeckt das Reagenzglas mit einer dicht schließenden Kappe von Filtrierpapier, 2 bis 3 Lagen dick, deren innerste vorher mittels eines Glasstabes mit einer 50 proz. Silbernitratlösung angefeuchtet wurde. Ist Arsen vorhanden, so entwickelt sich Arsenwasserstoff. Nach 10 Minuten langem Stehen nimmt man die Papierkappe ab. Auf der innersten Papierlage darf kein tiefgelber Fleck bemerkbar sein. Nur eine ganz schwach gelbe Färbung mag erlaubt sein Diese Probe ist außerordentlich empfindlich. so daß es durchaus unerläßlich ist, einen blinden Versuch unter Verwendung derselben Reagenzien zu machen. Die Silbernitratprobe ist fast zu empfindlich (obwohl Handelsglyzerine angetroffen werden, die nach 10 Minuten keine Färbung geben) und ist deshalb durch weniger empfindliche Proben ersetzt worden. Ein Glyzerin kann als praktisch arsenfrei angesehen werden, wenn man in der Gutzeitschen Probe das Silbernitrat durch eine konzentriete Lösung von Quecksilberchlorid ersetzt und nach 10 Minuten keine gelbe Farbung erhalt. Wenn man Quecksilberchlorid benutzt, kann man auch statt Schwefelsaure Salzsaure verwenden. Beim Prufen mit Silbernitrat ist Salzsaure zu vermeiden, da letztere leicht abgegeben wird, falls die Flussigkeit zu heiß wird.

Es sei darauf aufmerksam gemacht, daß auch Schwefelwasserstoff, der bei etwaiger Anwesenheit von Sulfiden entwickelt wird. einen gelben Fleck erzeugt. Um Irrtumer zu vermeiden, muß etwaiges Sulfid zu Sulfat oxydiert werden. Lewkowitsch prüft auf Sulfid, indem er genau wie in der Gutzeitschen Probe verfährt, nur mit dem Unterschied, daß die Papierkappe mit Bleiazetat betupft wird. Ein schwarzer Fleck deutet auf Sulfid hin.

Vizern und Guillot⁸) verwenden zum Nachweis des Arsenwasserstoffs Sublimatpapier und führen die Reaktion in der Weise aus, daß 10 ccm der mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnten Glyzerinprobe mit 2 g Wasserstoffsuperoxyd mit einem Gehalt von 10 bis 12 Vol.-0/0 und 2 com Salzsaure versetzt, aufgekocht und

5) Ann. chem anal. appl. 9, 1904, 8, 248.

¹⁾ Apoth.-Ztg. 4, 1889, S. 389.
2) Es genügt micht, zu Vergleichsversuchen gleiche Mengen Zink zu verwenden, sondern man muß dasselbe in einer Form zur Benützung bringen, daß es in den fixierten Zeiteinheiten auch annähernd gleiche Mengen Wasserstoff liefert, also etwa in Form von Feilicht.

1 Minute im Kochen erhalten werden. Nach dem Abkühlen wird die ganze Flüssigkeitsmenge in eine Proberöhre von 20 cm Länge und 2 om Durchmesser gegossen, 1 g reines Zink und einige Zentigramm reines Kupfersulfat zugesetzt und das Probeglas mit Sublimatpapier bedeckt. Man beobachtet nach 15 Minuten, ob die Unterseite des Papiers Gelbfarbung zeigt, die bei einem Arsengehalt von 1:100 000 noch deutlich eintritt.

Auf Gegenwart von freier Saure wird mit neutralem Lackmuspapier geprüft. Freie Oxalsaure findet sich im Rohglyzerin, wenn zum Ausfällen des Kalkes in den Glyzerinwassern ein Überschuß zugesetzt war. Man weist sie mit Chlorkalzium nach.

Auf Chlor wird geprüft, indem man einige com der Probe mit Wasser verdunnt und nach dem Ansäuern mit verdünnter Salpetersäure mit Silbernitratlösung prüft.

Die Gegenwart von Sulfaten wird in dem verdünnten Rohglyzerin nach Zusatz von etwas verdünnter Salzsäure durch Chlor-

bariumlösung nachgewiesen.

Ein Gehalt der Unterlaugenglyzerine an Sulfiden, Sulfiten und Hyposulfiten entwertet dieselben sehr, da diese Schwefelverbindungen die Destillation des Rohglyzerins fast unmöglich machen und dem Destillat einen sehr unangenehmen Geruch verleihen. Sie gelangten besonders früher in das Glyzerin bei Verwendung von Leblanc-Soda zur Seifenfabrikation, heute bei Verwendung neuerer Seifenbleichmittel.

Zur qualitativen Analyse verfahrt Ferier1) wie folgt: 50 g des konzentrierten Glyzerins werden mit der 10fachen Gewichtsmenge ausgekochten destillierten Wassers verdunnt, neutralisiert wenn nötig mit romer Salz-äure und fullt mit Wasser auf 500 com auf Losung wird bei einer Temperatur von 60 bis 70° C mit 2 bis 3°/0 Blutkohle oder sogen. "aktiver Kohle" gereinigt, entfärbt.

Erforderliche Lösungen.

1. ⁿ/₁₀ Jodlösung.

- 2. Eine Bleinstratlösung, welche man erhält, indem man 13,3 g reines trockenes Bleikarbonat (PbCO₂) in hinreichend verdunnter Salpetersaure löst, den Überschuß an Säure durch Na CO, neutralisiert und mit Wasser zu 1 Liter auffüllt.
- 3. Eine alkalische Bleilösung, die man darstellt, indem man wieder 13,3 g PbCO₃ in verdünnter Salpetersaure löst, dann reine konzentrierte Kalilauge zusetzt, bis der entstandene Niederschlag von Bleihydroxyd wieder gelöst ist, und hierauf die klare Flüssigkeit mit Wasser auf 1 Liter bringt und filtriert. — 1 ccm der Bleilösungen enthält 0,0103 g Pb, entsprechend 0,0039 g Na S. Vor der quantitativen Bestimmung des Schwefels im Glyzerin werden zweckmäßig einige qualitative Versuche unternommen.

Um auf Alkalisulfide zu prüfen, bringt man 1 Tropfen der obigen Glyzerinlösung auf einen mit Bleinitrat getränkten Papierstreifen.

¹⁾ Chem. Ztg 1892, S. 1840,

Entsteht kein mehr oder wenig dunkelgelber Fleck, so enthält das Glyzerin weniger als $^1/_{10\,000}$ Sulfid. Um wenige Hunderttausendstel Sulfid nachzuweisen, gibt man etwas von der Glyzerinlösung in ein Kölbchen, setzt 4 bis 5 Tropfen reine Salzsaure und eine Messerspitze Natriumbikarbonat zu, erhitzt vorsichtig zum Sieden und hält uber den Hals des Kölbchens ein mit Bleinitrat befeuchtetes Papier. Mit weniger als $^1/_{100\,000}$ Sulfid erhält man noch einen gelben Fleck.

Zum Nachweis von Hyposulfiten und Sulfiten versetzt man eine Probe dieser Glyzerinlösung mit einigen eem Chlorbariumlösung und filtriert, wobei ein Rückstand von Karbonat, Sulfat und Sulfit auf dem Filter hinterbleibt. Nachdem evtl. durch mehrmaliges Filtrieren die Flüssigkeit völlig klar geworden ist, versetzt man sie mit 2 bis 3 Tropfen Salzsaure und ebensoviel Kaliumpermanganat. Enthalt das Glyzerin auch nur 1/10000 und selbst weniger Hyposulfit, so wird dies durch sehr deutliche Trübung der Flüssigkeit angezeigt.

Zum Nachweis der Sulfite wascht man den Niederschlag auf dem Filter reichlich mit siedendem Wasser, rührt ihn mit wenig Wasser an, fugt diesem Schlamme einige Tropfen Starkelösung bei und läßt 2 bis 3 Tropfen Jodlösung zufließen. Enthält das Glyzerin Sulfite, so entsteht eine blaue Farbung, welche mehr oder weniger schnell verschwindet; waren keine Sulfite zugegen, so ist die Farbe

bleibend.

Nichtflüchtige organische Verbindungen erkennt man daran, daß ein großer Teil von ihnen, wie Fettsäuren, Eiweiß, Harz, Farbstoffe und Substanzen mit höherem Siedepunkt als dem des Glyzerins (Polyglyzerine), durch Bleiessig gefällt wird. Letztore finden sich in größeren Mengen im Glyzerinpech, außerst selten in Destillatglyzerinen. Glyzerin, das mit Bleiessig einen erheblichen Niederschlag gibt, enthält viele organische Verunreinigungen.

Eiweißstoffe, besonders solche, die aus dem zur formentativen Fettspaltung benutzten Rizinussamen stammen, lassen sich nach Landsberger¹) häufig an der Bildung eines Niederschlags nach Zusatz von Gerbsäure in der vorsichtig mit Essigsaure angesäuerten Losung oder an dem Auftreten einer violetten Färbung nach Zugabe von einem Tröpfchen einer sehr verdünnten Kupfersulfatlösung zu der stark alkalischen Glyzerinlösung erkennen.

Größere Mengen unlöslicher Fettsauren scheiden sich beim Verdunnen mit Wasser aus. Geringe Mengen von Ölsäure geben beim Einleiten von salpetriger Säure einen gelben, flockigen Nieder-

schlag

Buttersäure erkennt man nach Perutz³) an dem angenehmen, von Äthylbutyrat herrührenden Ananasgeruch, der beim Erwärmen der Probe mit Alkohol und konzentrierter Schwefelsäure auftritt. Man erkennt sie aber auch am Geruch beim Verreiben des Glyzerins in der Hand.

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 3, S 124.
2) Zeitschr. f. analyt. Chem. 9, 1884, S. 269.

Essigsäure und Ameisensäure, die besonders in dem durch die fermentative Fettspaltung sowie durch Gärung gewonnenen Glyzerin auftreten, lassen sich am Geruch bzw. an den entweichenden sauer reagierenden Dämpfen beim Erwärmen einer mit Schwefelsäure angesäuerten Probe erkennen.

b) Quantitative Untersuchung.

Die quantitative Untersuchung der Beimengungen der Rohglyzerine erstreckt sich meist nur auf eine Aschenbestimmung, Bestimmung des Gesamttrockenrückstandes (Destillationsrückstand) und seltener auf den Wassergehalt.

Wassergehalt. Zur Wasserbestimmung benutzt Holde den Umstand, daß Glyzerin bei längerem Stehen im Vakuum über Schwefelsaure oder Phosphorsaureanhydrid vollstandig wasserfrei wird. 2 bis 3 g sehr reiner, voluminöser Asbest, mit Säure gereinigt und gut gewaschen und bei 100°C getrocknet, werden in einem kleinen Wageglas (15 ccm) im Vakuumexsikkator über Schwefelsaure bei einem Druck von 1 bis 2 mm Quecksilber bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Dann werden 1 bis 1,5 g Glyzerin auf den Asbest getropft, daß sie von ihm vollstandig absorbiert werden. Das Glaschen mit Inhalt wird gewogen und dann bis zur Gewichtskonstanz im Exsikkator unter 1 bis 2 mm Druck gestellt. Bei 15°C ist die Gewichtskonstanz in etwa 48 Stunden erreicht; bei tiefeier Temperatur dauert es länger Die Schwefelsaure im Exsikkator muß ofter erneuert werden.

Asche. Zur Aschenbestimmung werden nach Lewkowitsch1) 3 bis 5 g der Probe in einer Platinschale genau abgewogen. Die Schale wird ubor einem kleinen Bronner so aufgestellt, daß die Flamme die Schale nicht berührt, dannt das Glyzerin langsam abdampft. Sie wird erst dann etwas starker erhitzt, wenn das meiste Glyzern verlagt ist und ein voluminoser kohliger Ruckstand in der Schale verbleibt. Dieser wird nun so weit erhitzt, daß alle organische Substanz verkohlt wird, wobei man jedoch darauf achten muß, daß sich kein Chlornatrium verflüchtigt. Nach dem Abkühlen wird die verkohlte Masse mit Wasser ausgezogen, der Rückstand auf ein Filter gebracht und das Filtrat in der Platinschale auf dem Wasserbad eingedampft. Der Rückstand, der weiß sein muß, wird erhitzt (nicht über 400°C, um Verflüchtigung von Natriumchlorid zu vermeiden) und gewogen. Die Kohle auf dem Filter kann in der Regel vernachlässigt werden. — Hehner³) erhitzt 1 bis 2 g Glyzerin bei möglichst niedriger Temperatur über einem Argandbrenner, wobei die Schale nicht ins Rotglühen kommen darf. 1 bis 2 g Rohglyzerin sind nach 1 bis 2 Stunden vollständig eingesschert; der Ruckstand ist weiß. — Richmond⁸) verkohlt die Probe, setzt Schwefelsäure zu, brennt weiß und multipliziert das Gewicht des

Chem. Technologie und Analyse der Öle usw., Bd. 2, S. 706.
 Chem. Ztg 1889, S. 218.
 Journ. Soc. Chem. Ind. 1889, S. 7.

Rückstandes mit 0,8. — Nach Vizern¹) geben die Verfahren von Hehner und Richmond schlechte Resultate, weil bei dem Verfahren von Hehner schwer verbrennliche Kohle zurückbleibt und sich bei stärkerem Erhitzen Chlornatrium verflüchtigt, während bei dem von Richmond der Faktor 0,8 nicht immer zutrifft. Vizern3) verkohlt 10 g Glyzerin in einer Platinschale, extrahiert den Rückstand mit Wasser, filtriert und extrahiert noch zweimal mit wenig Wasser. Das Filter wird samt Inhalt in der Platinschale verascht. was nun leicht gelingt, das Filtrat in die Schale gegossen, abgedampft, der Rückstand mäßig erhitzt (wobei darauf zu achten ist, daß nicht Verflüchtigung von Kochsalz eintritt), im Exsikkator erkalten gelassen und rasch gewogen⁸)

Gesamtrückstand. (Vgl. die Internationalen Standardmethoden.)

Kalk. Einen Kalkgehalt kann man in der Probe nach Verdünnen mit Wasser durch Fällen mit oxalsaurem Ammon und Glühen des Rückstandes bestimmen.

Chlor. Hat man Chlor in der Asche des Glyzerins nachgewiesen, so kann man es nach Allen nicht durch direkte Titrierung oder Fällung des verdünnten Glyzerins mit Silberlösung bestimmen, da Chlorsilber in Glyzerin etwas löslich ist und Silbernitrat durch verschiedene Verunreinigungen reduziert wird. Man läßt eine gewogene Probe, nachdem man sie entzündet hat, ruhig abbrennen, zieht den kohligen Ruckstand mit Wasser aus, filtriert und titriert unter Verwendung von Kaliumbichromat als Indikator mit 1/10-Normalsilberlosung oder bestimmt das Chlorgewicht analytisch.

Sulfide, Sulfite und Hyposulfite4). Quantitativ bestimmt werden die Sulfide mittels einer eingestellten Bleinstratlösung⁵), welche man unter beständigem Rühren tropfenweise zu 25 ccm der Glyzerinlösung fließen läßt, wobei der entstehende Niederschlag sich sofort abscheidet. Nach jedem Zusatz bringt man einen Tropfen der klaren Flüssigkeit auf einen mit Blemitrat getränkten Papierstreifen, und hört mit der Titration ganz auf, wenn kein gelber Fleck mehr entsteht. Zur Bestimmung des Hyposulfits und Sulfits filtriert man die Flussigkeit, welche zu der vorbesprochenen Titration gedient hat, von dem gefällten Bleisulfid ab und fügt eine Messerspitze voll Natriumbikarbonat und einige Tropfen Starkelösung hinzu. Sodann titmert man unter Rühren mit der eingestellten Jodlösung, bis eine bleibende blaue Farbung eintritt.

In weiteren 25 ccm der Glyzerinlösung fällt man die Sulfide in bereits angegebener Weise durch Bleinitrat, filtriert und versetzt die

¹⁾ Chem Ztg. Rep 1889, S 339. *) Journ Pharm Chem. 20, 892.
5) Über die Bestimmung des Gehaltes der Rohglyzerine an Asohe, Atzalkali, Alkalikarbonat, Säure, an organische Säure gebundenem Alkali, des Gesamtrückstandes bei 160° C und des Wassergehalts vgl. die "Internationalen Standardmethoden" S. 349
4) Ferier, Chem. Ztg. 1892, S. 1840.

⁵⁾ Siehe Seite 848

klare Flüssigkeit mit 3 oder 4 com konzentrierter Chlorstrontiumlösung. Nach 10 Minuten langem Stehen filtriert man von dem aus den Karbonaten, Sulfaten und Sulfiten bestehenden Niederschlage ab und hat dann das Hyposulfit allein in Lösung, das nun mittelst Jod titriert wird. Aus der Differenz zwischen der ersten und zweiten Titration wird die Menge der in dem Glyzerin enthaltenen schwefligen Säure oder Sulfite berechnet. Ist das Glyzerin frei von anderen reduzierend wirkenden Körpern, als Cyaniden, Nitriten, Ferrosalzen, so wäre die Operation hiermit beendet, da indes nie ausgeschlossen ist, daß sich noch andere auf Jod reagierende Körper in dem Glyzerin vorfinden, so ist eine dritte Titration in folgender Weise vorzunehmen. Man fällt in 25 ccm der Glyzerinlösung die Sulfide durch die genau erforderliche Menge der alkalischen Bleilosung, filtriert, erhitzt das klare Filtrat nach Zusatz von 2 ccm reiner Salzsäure im Sandbade auf 1000 und läßt dann erkalten. Hierbei wird die unterschweflige Saure unter Abscheidung von Schwefel zersetzt. Man neutralisiert hierauf durch wenig Natriumkarbonat, fugt dann einige Kubikzentimeter Chlorstrontiumlösung hinzu, um die schweflige Saure abzuscheiden, läßt 1/2 Stunde stehen, filtriert und titriert schließlich mit Jodlösung. Die Differenz zwischen den Resultaten der dritten und der zweiten Titration gibt die Menge an Hyposulfit.

Zur industriellen Reinigung des Glyzerins von den erwähnten Schwefelverbindungen kann man dasselbe mit Eisensulfat im Überschuß behandeln. Das Eisen wird sodann durch wenig Kalk in der Siedehitze gefällt, worauf man die klare Flüssigkeit dekantiert. Da das Glyzerin ziemlich reichlich Kalk lost, so fällt man letzteren durch etwas Natriunkarbonat und neutralisiert schließlich das Filtrat durch Salzsaure, worauf man das Glyzerin auf die gewunschte Dichte konzentrieren kann.

Um die in dem Glyzerin enthaltenen Hyposulfite und Sulfite zu zersetzen, kann man sich verschiedener Mittel bedienen. Vorteilhaft ist es, dasselbe mit der genau erforderlichen Menge unterchlorigsaurem Kalk zu behandeln.

3. Internationale Standardmethoden 1911.

Im Juli 1909 wurde auf einer Versammlung großbritannischer Glyzerin-Fabrikanten beschlossen, einheitliche Untersuchungsmethoden einzufuhren, da die damals allgemein üblichen Methoden häufig zu Differenzen zwischen Käufern und Verkäufern führten, die schwierig beizulegen waren. Zur Durchführung des Planes wurde ein bevollmächtigtes Komitee ernannt, welches seinerseits ein Sachverständigen-Komitee berief, in dem Fabrikanten, Kaufer und Handelschemiker vertreten waren.

Der nachfolgende Bericht enthält eine Beschreibung der analytischen Methoden, die von dem Sachverständigen-Komitee nach brieflichen und mündlichen Verhandlungen mit maßgebenden Körperschaften Amerikas, Frankreichs und Deutschlands angenommen

wurden. Diese Methoden sollen als "Internationale Standardmethoden 1911"1) bezeichnet und sofort befolgt werden, namentlich auch von den Handelschemikern, wenn diesen nicht von ihren Auftraggebern eine andere Methode besonders vorgeschrieben wird.

Die Zusammensetzung des Komitees war folgende.

Amerikanisches Komitee: A. M. Comey von der E. J. du Pont de Nemours Powder Co., R. E. Divine, Glyzerin-Spezialist, Detroit (Michigan); S. S. Emery von der Du Pont Powder Co., Fabrik in Colorado; A. C. Langmuir von Marx & Rawolle, New York; J. W. Loveland von B. T. Babbit's Soap Works, New York; W. H. Low von der Cudahy Packing Co, Omaha.

Britische Komitees. Exekutivkomitee: T. A. Cook von E. Cook & Co., Ltd., London; W. W. Gossage von W. Gossage & Sons, Ltd., Widnes; J. Grey von Lever Brothers, Ltd., Port Sunlight; J. Griffiths oder E. Tapply von Price's Patent Candle Co., Ltd.; C. Haslam von J. Crossfield & Sons, Ltd., Warrington; J. McCallum von Isdale & McCallum, Paisley. Sachverständigen-Komitee (ernannt vom britischen Exekutivkomitee): J. Allan von Crossfield & Sons, Ltd., Warrington; J. L. Buchanan von Lever Bros., Ltd., Port Sunlight; O. Hehner, Chemiker, London; J. B. McArthur von Price's Patent Candle Co., Ltd.; W H. Phillips von E. Cook & Co., Ltd., London; P. Tainsh von Nobel's Explosive Co, Ltd., Stevenston, E. Tate von A. Norman Tate & Co., Handelschemiker, Liverpool.

Französischer Vertreter M. Vizern von Vizern & Guillot, Marseille.

Deutsches Komitee: A. C. Geitel von der Kgl. Stearinkerzenfabrik in Gouda (Holland); W. Grünewald von C. F. Boehringer & Sohne, Mannheim-Waldhof; P. Guckel von der Dynamit A.-G. Hamburg; A. Jacobi von A. Jacobi, Darmstadt; V. Knapp von G. H. Orth, Barmen.

Wir lassen nun den Bericht der Kommissionen im Wortlaut folgen:

Die Bewertung des Rohglyzerins hat in den letzten Jahren infolge der Preissteigerung des Artikels erhöhte Bedeutung gewonnen. Der Mangel der Übereinstimmung der Methoden und analytischen Verfahren im Verein mit dem ungleichmaßigen Ausfall der Untersuchungsresultate ließen es dringend wünschenswert erscheinen, die Analyse des Rohglyzerins auf einer einheitlichen Basis durchzuführen, und zu diesem Behufe bildeten sich Komitees in Amerika, Frankreich, Deutschland und Großbritannien. Diese Komitees arbeiteten zunächst unabhängig voneinander, traten aber später zusammen und nach einer Reihe von Konferenzen wurden die Resultate der Arbeiten der verschiedenen Komitees zusammengefaßt und ihnen die nachfolgende Fassung gegeben. Die in diesem Bericht beschriebenen Methoden haben die einmütige Unterstützung der obengenannten

¹⁾ Oil and Colour Trades Journ., London.

Komitees und werden von diesen als "Internationale Einheitsmethoden" warm empfohlen. Es steht zu hoffen, daß sie allen Interessenten annehmbar sind.

Probenahme. Am besten befriedigt bei Rohglyzerinen, die suspendierte Stoffe enthalten oder dazu neigen, beim Lagern Salz abzusetzen, die Bemusterung durch einen von beiden Parteien anerkannten Probezieher möglichst bald nach dem Einfullen des Glyzerins in die Trommeln, in jedem Fall aber, bevor eine Abscheidung von Salz stattgefunden hat. Dieser Sachverständige soll in solchen Fällen den im Anhang abgebildeten und beschrebenen sektionalen Probenehmer verwenden, alsdann die Trommeln versiegeln, sie mit einer Nummer zwecks Identifizierung versehen und darüber Protokoll fuhren. Ebenso ist das Vorhandensein von sichtbaren Salzmengen oder anderen suspendierten Stoffen vom Probezieher zusammen mit der Temperatur des Glyzerins im Protokoll zu vermerken. jeder Trommel ist eine Probe zu entnehmen Von Glyzerin, das bereits Salz oder andere Stoffe abgesetzt hat, laßt sich eine genaue Durchschnittsprobe nicht entuehmen, aber mit Hilfe des erwähnten sektionalen Probenehmers ein annaherndes Durchschnittsmuster gewinnen, welches auch jedweden Niederschlag einschließt

Analyse.

- 1. Bestimmung des freien Ätzalkalis. Man wiegt 20 g des Musters in ein 100-cem-Kölbehen ein, verdunnt mit etwa 50 cem frisch ausgekochtem destillierten Wasser, fugt einen Überschuß neutraler Chlorbarumlosung und 1 eem Phenolphthaleinlosung dazu, fullt bis zur Marke auf und schuttelt durch Nach dem Absitzen des Niederschlages pipettiert man von der überstehenden klaren Flussigkeit 50 eem ab und titriert mit Normalsäure. Das freie Alkali wird in Prozenten Na₉O ausgedruckt
- 2. Bestimmung der Asche und des Gesamtalkalis. Man wiegt 2 bis 5 g des Musters in einer Platinschale ab und raucht das Glyzerin über einem leuchtenden Argandbrenner oder einer anderen Warinequelle von medriger Flammentemperatur ab Die Temperatur muß niedrig gehalten werden, um Verfluchtigung und die Bildung von Sulfiden zu vermeiden. Ist die Masse seweit verkohlt, daß keine wasserfärbende, lösliche organische Substanz mehr vorhanden ist, so wird mit heißem destillierten Wasser ausgelaugt, filtriert, das Filter ausgewaschen und dieses mit dem Ruckstand in der Schale verascht. Nun werden Filtrat und Waschwasser in der Schale eingedampft und geglüht, aber nur gelinde, damit die Alkalien nicht schmelzen. Nach der Wägung wird die Asche in destilliertem Wasser gelöst und das Gesamtalkali mit Methylorange in der Kälte oder mit Lackmus als Indikator in der Siedehitze titriert.
- 8. Bestimmung des als Karbonat vorhandenen Alkalis. 10 g des Musters werden mit 50 ccm destilliertem Wasser verdünnt und genügend Normalsäure zugefügt, um das bei 2) gefundene Ge-

samtalkali zu neutralisieren. Darauf wird 15 bis 20 Minuten am Rückflußkühler gekocht, das Kühlerrohr mit destilliertem kohlensäurefreien Wasser ausgespült und die Flüssigkeit dann mit Normalnatronlauge zurücktitriert, wobei Phenolphthalein als Indikator dient. Der gefundene Gehalt wird auf Prozente Na O berechnet und davon werden die bei 1) gefundenen Prozente Na O abgezogen. Die Differenz gibt die Prozente Na,O, die als Karbonat vorhanden sind.

4. An organische Säuren gebundenes Alkali. Zieht man die Summe des bei 1) und 3) gefundenen Prozentgehaltes von dem bei 2) gefundenen Prozentgehalt Na₂O ab, so erhalt man das an organische Säuren gebundene Na₂O bzw. andere Alkali.

5. Bestimmung der freien Saure. 10 g des Musters werden mit 50 ccm destilliertem Wasser verdünnt, welches frei von Kohlensaure ist, und mit Normalnatronlauge und Phenolphthalein titriert. Man berechnet die Azidität auf die Gramme Na,0, die notig sind, um 100 g des Musters zu neutralisieren.

6. Bestimmung des Gesamtrückstandes bei 160° C. Fur diese Bestimmung soll das Glyzerin durch kohlensaures Natron schwach alkalisch sein, damit keine Verluste an organischen Säuren eintreten, jedoch darf die Alkalität 0,2 0/0 Na₂O nicht

schreiten, um die Bildung von Polyglyzerinen zu vermeiden.

Vorbereitung des Glyzerins. 10 g des Musters werden in einem 100-com-Kölbehen mit Wasser verdunnt und die berechnete Menge Normalsalzsäure oder Sodalösung hinzugefugt, damit es den oben erwähnten Alkalitätsgrad erhält. Das Kölbehen wird nun zur Marke aufgefüllt, durchgeschüttelt und 10 com des Inhalts in eine gewogene Petrischale oder ähnliche Schale mit flachem Boden und 2,5 Zoll Durchmesser und 0,5 Zoll Tiefe abgemessen. glyzerinen mit einem abnorm hohen organischen Rückstand muß die abzudampfende Menge geringer sein, so daß das Gewicht des organischen Rückstandes 30 bis 40 mg nicht wesentlich überschreitet.

Abdampfen des Glyzerins. Die Schale wird auf das Wasserbad gesetzt (der Deckel des 160°-Trockenschrankes ist ebenso wirksam), bis die Hauptmenge des Wassers verdampft ist. Von da ab geschieht die Eindampfung im Trockenschrank. Zufriedenstellende Resultate erzielt man in einem Trockenschrank, der in jeder Dimension 12 Zoll mißt und dessen Boden zwecks Verteilung der Wärme mit einer 3/4 Zoll dicken Eisenplatte belegt ist. Ein in halber Höhe des Schrankes angebrachter Einsatz wird mit Streifen von Asbestpappe belegt und auf diese die Schale gesetzt. Ist die Temperatur bei geschlossener Tur auf 160° reguliert, so laßt sich durch teilweises Offenlassen der Tür leicht eine Temperatur von 130 bis 140° C aufrechterhalten. Das Glyzerin soll größtenteils bei dieser Temperatur verdampft werden. Sieht man nur noch wenig Dämpfe entweichen, so wird die Schale herausgenommen und erkalten gelassen. Nunmehr werden 0,5 bis 1 com Wasser zugesetzt und der Rückstand durch eine drehende Bewegung ganz oder nahezu in Lösung gebracht. Die Schale wird dann wieder auf das Wasserbad

oder oben auf den Trockenschrank gesetzt, bis das überschüssige Wasser verdampft und der Rückstand in solcher Verfassung ist, daß er beim Einbringen in den 160° C heißen Trockenschrank nicht mehr spritzt. Die hierfür erforderliche Zeit läßt sich nicht genau angeben, ist aber auch nicht von Bedeutung; gewöhnlich sind 3 oder 4 Stunden erforderlich. Von da an jedoch müssen die vorgeschriebenen Zeiten genau innegehalten werden. Die Schale wird im Trockenschrank, dessen Temperatur genau auf 160° C gehalten werden muß, 1 Stunde belassen; danach wird sie herausgenommen, abkühlen gelassen, der Rückstand mit Wasser behandelt und das Wasser verdampft, wie vorher beschrieben wurde. Der Rückstand wird darauf einer zweiten einstundigen Trocknung im Schrank unterworfen, die Schale dann im Exsikkator über Schwefelsaure erkalten gelassen und gewogen. Die Behandlung mit Wasser usw. wird so lange wiederholt, bis ein konstanter Gewichtsverlust von 1 bis 1,5 mg pro Stunde erreicht ist.

Korrekturen des Gewichts des Gesamtrückstandes. Bei Glyzerinen, die freie Säure enthalten, muß eine Korrektur für das zugefügte kohlensaure Natron angebracht werden. 1 ccm Normalalkali entspricht einer Gowichtsvermehrung von 0,022 g. Bei alkalischen Rohglyzerinen muß eine Korrektur für die zugesetzte Säure gemacht werden. Man zieht die Gewichtszunahme ab, welche infolge der Verwandlung der NaOH und Na₂CO₃ in NaCl entsteht. Das korrigierte Gewicht, multipliziert mit 100, ergibt die Prozente Gesamtrückstand bei 160° C. Der Gesamtrückstand ist für die Bestimmung der nichtfluchtigen azetylierbaren Verunreinigungen aufzubewahren.

- 7. Organischer Ruckstand Zieht man die Asche vom Gesamtrickstand bei 160°C ab, so erhalt man den organischen Ruckstand. Es sei bemerkt, daß bei der Veraschung die Alkalisalze der organischen Sauren in Karbonate umgewandelt werden und daß das davon herrührende Radikal CO₃ nicht im organischen Rückstand enthalten ist.
- 8. Feuchtigkeit. Die Bestimmung beruht auf der Tatsache, daß Glyzerin vollständig vom Wasser befreit werden kann, wenn man es im Vakuum über Schwefelsäure oder Phosphorsaureanhydrid 2 bis 3 g sehr lockeren Asbests, der vorher von den saureloslichen Bestandteilen befreit und im Wassertrockenschrank getrocknet wurde, werden in ein verschließbares kleines Wägeglas von ca. 15 com Inhalt gebracht. Das Wageglas wird in einem mit Schwefelsäure gefüllten Vakuumexsikkator unter einem Druck von 1 bis 2 mm Quecksilber so lange gehalten, bis das Gewicht konstant ist, sodann werden 1 bis 1,5 g des Musters so vorsichtig auf den Asbest getropft, daß sie von diesem vollständig absorbiert werden. Das Gläschen mit Inhalt wird gewogen und dann so lange im Exsikkator unter 1 bis 2 mm Druck gestellt, bis es konstant im Gewichte geworden ist. Bei 15° ist Gewichtskonstanz in etwa 48 Stunden erreicht; bei tieferen Temperaturen dauert es länger. Die Schwefelsäure im Exsikkator muß öfters erneuert werden.

Bichromatmethode.

Erforderliche Reagenzien.

a) Reines Kaliumbichromat, gepulvert und bei 110 bis 120°C in einer von Staub und organischen Dämpfen freien Atmosphäre getrocknet, dient als Ursubstanz.

b) Verdünnte Bichromatlösung. 7,4564 g des Bichromats a) werden in destilliertem Wasser gelöst und bei 15,5°C zu 1 laufgefüllt.

- c) Ferroammoniumsulfat. 3,7282 g Kalumbichromat a) werden in 30 com Wasser gelöst, 50 com 50 volumprozentige Schwefelsäure zugegeben, zur kalten, nicht weiter verdünnten Losung aus einem Wägegläschen ein mäßiger Überschuß des Ferroammoniumsulfats zugefügt und mit der verdünnten Bichromatlösung b) zurucktitriert. Der Wert des Eisenoxydulsalzes wird auf Bichromat berechnet.
- d) Silberkarbonat wird für jede Analyse frisch bereitet, indem man 140 ccm einer 0,5 proz. Silbersulfatlösung mit etwa 4,9 ccm Normalsodalösung (es soll etwas weniger als die sich berechnende Menge Normalsodalösung angewendet werden, da ein Überschuß das rasche Absitzen des Niederschlages verhindern wurde) fallt. Man läßt den Niederschlag absitzen, dekantiert und wascht einmal durch Dekantation aus.
- e) Bleiessig. Eine 10 proz. Lösung von reinem essigsauren Blei wird eine Stunde lang mit überschussiger Bleiglätte gekocht, wobei man das verdampfende Wasser ersetzt und dann noch heiß filtriert. Ein sich spater bildender Niederschlag bleibt unberucksichtigt Vor Kohlensäurezutritt geschützt aufzubewahren.
- f) Ferrozyankalium. Eine sehr verdunnte, etwa $0.1^{\circ}/_{\circ}$ enthaltende Lösung

Ausführung der Analyse.

20 g Rohglyzerin werden auf 250 ccm verdunnt. Zu 25 ccm der Lösung fugt man das Silberkarbonat, läßt unter gelegentlichem Umschutteln etwa 10 Minuten stehen, fügt dann einen kleinen Überschuß Bleiessig e) zu, laßt ein paar Minuten stehen, verdunnt mit destilliertem Wasser auf 100 ccm, fügt davon noch weitere 0,15 ccm zur Kompensation des Volumens des Niederschlages hinzu, schüttelt gründlich durch und filtriert durch ein lufttrockenes Filter in ein geeignetes enghalsiges Gefaß, wobei man die ersten 10 ccm des Filtrats weggießt und das übrige, wenn es nicht ganz blank ist, auf das Filter zuruckgibt. Eine Probe des Filtrates darf sich auf Zusatz von Bleiessig nicht mehr trüben. (In der Mehrzahl der Fälle genugen die zugegebenen 5 ccm vollauf.) Dann und wann erfordert aber ein Rohglyzerin einen größeren Zusatz und in solchen Fällen werden nachmals 25 ccm des verdunnten Glyzerins entnommen und mit 6 ccm Bleiessig gereinigt. Jeder zu große Überschuß von Bleiessig muß aber vermieden werden.

25 com des blanken Filtrats werden nun in einen Kolben oder ein Becherglas gegeben, das man zweckmaßig zuvor mit Kaliumbichromat und Schwefelsäure gereinigt hat. Man fügt 12 Tropfen Schwefelsäure 1.4 hinzu, um den geringen Bleiüberschuß auszufällen, und gibt dann 3,7282 g gepulvertes Kaliumbichromat a) hinzu, das mit 25 ccm Wasser heruntergespült wird. Man läßt nun unter gelegentlichem Schütteln stehen, bis sich das Bichromat völlig gelöst hat. Eine Reduktion findet dabei nicht statt.

Alsdann werden 50 com 50 volumprozentige Schwefelsäure zugesetzt, das Glas 2 Stunden in kochendes Wasser getaucht und dabei vor dem Zutritt von Staub und organischen Dämpfen (z. B. von Alkohol) geschützt, bis die Titration zu Ende ist. Nunmehr fügt man aus einem Wägeglaschen einen geringen Überschuß von Ferroammoniumsulfat c) zu, indem man auf einer Porzellanplatte mit der Ferrozyankaliumlösung Tüpfelproben anstellt, und titriert diesen Überschuß mit der verdünnten Bichromatlösung zurück. Aus der Menge des reduzierten Bichromats berechnet man den Prozentgehalt an Glyzerin. 1 g Glyzerin entspricht 7,4064 g Kaliumbichromat; 1 g Kaliumbichromat 0,13411 g Glyzerin.

Bemerkungen. 1. Es ist wesentlich, daß die Konzentration der Säure in dem Oxydationsgemisch und die Oxydationsdauer genau innegehalten werden.

- 2. Vor Zugabe des Bichromats zur Glyzerinlösung muß der geringe Bleiüberschuß, wie angegeben, mit Schwefelsaure ausgefallt werden.
- 3 Bei Rohglyzerinen, die praktisch frei von Chloriden sind, kann die Menge des Silberkarbonats auf $^1/_5$, die des Bleiessigs auf 0,5 ccm verringert werden.
- 4. Bisweilen empfiehlt sich der Zusatz von etwas Kaliumsulfat, um ein klares Filtrat zu erhalten.

Azetinmethode.

Auf diese Methode der Glyzerinbestimmung haben sich gelegentlich einer Konferenz die Delegierten des amerikanischen, englischen, französischen und deutschen Komitees geeinigt und jedes dieser Komitees hat bestätigt, daß die damit erzielten Resultate bei Rohglyzerinen der Wahrheit am nächsten kommen und daß nach dieser Methode dann gearbeitet werden soll (vorausgesetzt, daß sie anwendbar ist), wenn das Glyzerin nur nach einer Methode auf seinen Gehalt geprüft werden soll. Bei reinen Glyzerinen decken sich die erzielten Resultate mit denen der Bichromatmethode. Das Azetinverfahren ist aber nur dann verwendbar, wenn das Rohglyzerin nicht über $50^{\,0}/_{\rm 0}$ Wasser enthält.

Erforderliche Reagenzien.

a) Reinstes Essigsäureanhydrid. Ein gutes Muster darf nicht mehr als 0,1 com Normalnatronlauge zur Verseifung der Verunreinigungen beanspruchen, wenn ein blinder Versuch mit 7,5 com gemacht wird. Während des blinden Versuchs darf sich das Essigsäureanhydrid nur schwach färben.

- b) Reines geschmolzenes Natriumazetat. Das käufliche Salz wird in einer Platin-, Quarz- oder Nickelschale nochmals geschmolzen, wobei eine Verkohlung zu vermeiden ist, dann rasch gepulvert und in einer zugestopften Flasche oder im Exsikkator aufbewahrt. Es ist sehr wesentlich, daß das Natriumazetat wasserfrei ist.
- c) Karbonatfreie, etwa ¹/₁ normale Natronlauge zur Neutralisierung ist leicht herzustellen, indem man reines Ätznatron in der gleichen Gewichtsmenge kohlensäurefrei gemachten Wassers auflöst und durch Absitzen die Lösung klären läßt oder durch ein Asbest- oder Papierfilter filtriert. Die klare Lösung wird dann mit kohlensäurefreiem Wasser auf die erforderliche Stärke verdünnt.
- d) Normalnatronlauge, karbonatfrei. Wie vorher beschrieben herzustellen und sorgfältig einzustellen. Manche Ätznatronlösungen bußen nach dem Kochen deutlich an Gehalt ein; solche Lösungen sind zu verwerfen.
 - e) Normalsäure. Ist sorgfaltig einzustellen.
- f) Phenolphthaleinlösung. 0,5 proz. alkoholische und neutralisierte Lösung.

Ausfuhrung der Analyse.

In einem enghalsigen Kolben mit rundem Boden von ca. 120 ccm Inhalt, der gründlich gereinigt und getrocknet wurde, werden möglichst rasch 1,25 bis 1,5 g des zu untersuchenden Glyzerins genau eingewogen. Man gibt dann zunachst etwa 3 g des wasserfreien Natriumazetats, darauf 7,5 ccm Essigsaureanhydrid hinzu und verbindet den Kolben mit einem Liebigschen Rückflußkuhler Aus Zweckmußigkeitsgründen sollte das innere Rohr des Kuhlers nicht uber 9 bis 10 mm Durchmesser haben Die Verbindung des Kolbens mit dem Kühler geschieht am besten mittels Glasschliffes oder auch durch einen Gummistopfen. Letzterer muß jedoch zuvor mit heißen Essigsäureanhydriddampfen gereinigt sein. Man erhitzt nun den Kolben eine Stunde lang zu mäßigem Sieden, wobei man darauf achtet, daß die Salze nicht an den Wandungen des Kolbens eintrocknen. Darauf läßt man den Kolben etwas abkühlen und spult durch das Kühlerrohr 50 com etwa 80° C warmes, kohlensaurefreies Wasser in den Kolben. wobei der Kolben mit dem Kuhler fest verbunden bleiben muß. Die Kühlung ist notwendig, um jede plötzliche Entwicklung von Dämpfen im Kolben während der Zugabe des Wassers und eine Zertrummerung des Kolbens zu vermeiden. Man spart Zeit, wenn man das Wasser zufügt, solange der Inhalt des Kolbens noch flüssig ist, man kann ihn jedoch auch erstarren lassen und ohne Nachteil die Bestimmung am Tage darauf zu Ende führen. Der Inhalt des Kolbens darf so lange (jedoch nicht über 80°C) erwärmt werden, bis die Auflösung vollendet ist, abgesehen von einigen ungelöst bleibenden dunklen Flocken, welche aus organischen Verunreinigungen des Rohglyzerins bestehen. Durch drehendes Bewegen des Kolbens wird die Auflösung beschleunigt. Kolben und Inhalt werden nun abgekühlt, ohne jedoch die Verbindung mit dem Kühler zu lösen. Nach dem völligen Erkalten wird das Kühlerrohr nochmals ausgewaschen, der Kolben abgenommen, der Glasschliff des Kühlers oder der Gummistopfen in den Kolben abgespült und dann der Inhalt des Kolbens durch ein mit Säure gewaschenes Filter in einen Kolben aus Jenaer Glas, der ca. 1 l faßt, filtriert. Man wascht gründlich mit kaltem, destilliertem kohlensäurefreien Wasser nach, fügt 2 com Phenolphthaleinlösung f) und dann soviel Natronlauge c) oder d) zu, bis die ganze Lösung schwach rotlich-gelb gefarbt ist. Diese Neutralisierung muß sehr sorgfältig geschehen; die Lauge soll man an den Innenwandungen des Kolbens unter kräftigem Drehen und gelegentlichem Schütteln oder Drehen in umgekehrter Richtung einfließen lassen, bis die Lösung nahezu neutralisiert ist, was durch das langsamere Verschwinden der beim Einfließen der Lauge an der betreffenden Stelle erzeugten Rotfärbung angezeigt wird. Wenn dieser Punkt erreicht ist, werden die Wände des Kolbens mit kohlensäurefreiem Wasser abgespult und das Alkali von nun an tropfenweise zugesetzt und nach jedem Tropfen gut durchgeschuttelt, bis die gewunschte Färbung erreicht ist. Jetzt lasse man aus einer Bürette 50 com oder einen Überschuß von Normalnatronlauge d) hereinlaufen und notiere genau die zugesetzte Menge. Man halt den Inhalt 15 Minuten im schwachen Sieden, während man den Kolben mit einem Glasrohr als Kühler versieht. Nun kühle man so schnell wie möglich ab und titriere den Überschuß an Normallauge mit Normalsaure e), bis die rotlich-gelbliche Farbung oder die gewahlte Endfarbe wieder erhalten wird Eine weitere Zugabe von Indikator zu diesem Zeitpunkt wird ein Zuruckkehren der Rosafarbe verursachen.

Aus diesem Grunde sieht man von einer weiteren Indikator-

zugabo ab.

Aus der verbrauchten Menge ¹/₁ N-NaOH berechnet man den Glyzeringehalt unter Berücksichtlgung der Korrektur für den weiter unten beschriebenen blinden Versuch.

 $1 \text{ com}^{-1}/_{1} \text{ N-NaOH} == 0.03069 g \text{ Glyzerin.}$

Der Ausdehnungskoeffizient der Normallösungen beträgt ungefahr 0,000 33 fur 1 cem und 1 °C.

Eine Korrektur wird erforderlichenfalls vorgenommen.

Blinder Versuch. Da das Azetanhydrid und das Natriumazetat Verunreinigungen enthalten können, welche das Resultat beeinflussen würden, ist ein blinder Versuch erforderlich, bei dem dieselben Mengen Azetanhydrid und Natriumazetat angewendet werden wie bei der Analyse. Nachdem die Essigsäure neutralisiert ist, braucht man indessen nicht mehr als 5 com des Normalkali d) zuzusetzen, da dies dem Überschuß von Alkali entspricht, der meistens nach der Verseifung des Triazetins bei der Glyzerinbestimmung übrig bleibt.

Bestimmung des Glyzerinwertes der azetylierbaren Verunreinigungen. Der durch Erhitzen auf 160° erhaltene Gesamtrückstand wird in 1 oder 2 ccm Wasser gelöst, in einen kleinen Azetylierkolben von 120 ccm hineingespült und das Wasser verdunstet. Dann setzt man wasserfreies Natriumazetat hinzu und verfährt genau wie bei der Glyzerinbestimmung. Man berechnet das Resultat auf Glyzerin.

Analyse des Azetanhydrids. In eine abgewogene Stöpselflasche, die 10 bis 20 ccm Wasser enthält, gießt man etwa 2 ccm Anhydrid, setzt den Stopfen auf, wiegt und läßt unter gelegent-lichem Schütteln während einiger Stunden stehen, bis das Anhydrid gänzlich hydrolysiert ist. Darauf wird auf 200 ccm verdunnt, Phenolphthalein zugesetzt und mit Normal-Natronlauge titriert. Hieraus ergibt sich die Gesamtazidität an freier Essigsaure und Säure, die aus dem Anhydrid entstanden ist. In ein Wägegläschen mit Stopfen, das ein bekanntes Gewicht an frisch destilliertem Anilın (etwa 10 bis 20 ccm) enthält, werden 2 ccm Azetanhydrid gegeben. Das Ganze wird kräftig durchgeschüttelt, gekühlt und dann gewogen. Der Inhalt wird darauf in etwa 200 com kaltes Wasser hineingespult und wie oben titriert. Hieraus ergibt sich die Azidität der ursprünglich vorhandenen Essigsäure plus der Hälfte der Säure, die aus dem Anhydrid stammt (die andere Halfte ist zur Azetanilidbildung verbraucht), das zweite Resultat wird von dem ersten abgezogen (beide auf 100 g berechnet) und dieses Resultat verdoppelt ergibt die Kubikzentimeterzahl Normal-Natronlauge, welche 100 g der Azetanhydridprobe erfordern. 1 ccm Natronlauge entspricht 0.051 g Anhydrid.

Anweisung zur Berechnung des wahren Glyzeringehaltes.

- Man bestimmt den scheinbaren Glyzeringehalt des Musters nach der beschriebenen Azetinmethode. Das dabei erhaltene Rosultat schließt etwa vorhandene azetylierbare Verunreinigungen mit ein.
 - 2. Man bestimmt den Gesamtrückstand bei 160° C.
- 3. Man bestimmt den Azetinwert des Ruckstandes, auf Glyzerin berechnet.
- 4. Man zieht das bei 3 gefundene Resultat von dem bei 1 gefundenen Prozentgehalt ab und gibt die korrigierte Zahl als Glyzerin an. Sind fluchtige azetylierbare Verunreinigungen vorhanden, so sind sie in dieser Zahl eingeschlossen.

Bemerkungen und Empfehlungen des Exekutivkomitees.

Die Erfahrung hat gezeigt, daß bei guten Handelssorten Rohglyzerin die Summe von Wasser, Gesamtrückstand bei 160° C und korrigiertem Glyzeringehalt nach der Azetinmethode nur um $0.5^{\circ}/_{0}$ von 100 abweicht. Ferner stimmt bei solchen Rohglyzerinen das Resultat der Bichromatmethode mit dem unkorrigierten der Azetinmethode bis auf $1^{\circ}/_{0}$ überein. Werden größere Differenzen gefunden, so sind Verunreinigungen, wie Polyglyzerine oder Trimethylenglykol, vorhanden. Trimethylenglykol ist flüchtiger als Glyzerin, es kann

daher durch fraktionierte Destillation angereichert werden. Eine annähernde Bestimmung seiner Menge ergibt die Differenz zwischen dem Azetin- und Bichromatresultat solcher Destillate. Trimethylenglykol entspricht, nach der Azetinmethode bestimmt und als Glyzerin berechnet, $80,69^{\circ}/_{\circ}$, nach der Bichromatmethode $188,3^{\circ}/_{\circ}$ Glyzerin. Bei der Bewertung von Rohglyzerin für bestimmte Zwecke ist es auch notwendig, den Gehalt an Arsen, Sulfiden, Sulfiten und Thiosulfaten annähernd zu bestimmen. Die Methoden zum Nachweis und zur Bestimmung dieser Verunreinigungen lagen außerhalb der Aufgaben des Komitees.

Beträgt der nichtflüchtige organische Rückstand bei 160° C bei Laugenglyzerinen über $2,5^{\circ}/_{0}$, d. h. ohne Korrektur für die Kohlensäure in der Asche, dann soll der Ruckstand nach der Azetinmethode geprüft und ein gefundener Glyzeringehalt, der $0,5^{\circ}/_{0}$ überschreitet, von dem Resultat der Azetinmethode abgezogen werden. Bei Saponifikat-, Destillat- und ähnlichen Glyzerinen soll die Grenze für die Höhe des organischen Rückstandes, die ohne weitere Prüfung passieren kann, auf $1^{\circ}/_{0}$ festgelegt werden. Betragt er über $1^{\circ}/_{0}$, dann muß er azetyliert werden und das dabei gefundene Glyzerin soll (nach Abzug von $0,5^{\circ}/_{0}$) von dem nach der Azetinmethode gefundenen Glyzeringehalt abgezogen werden.

Probenahme von Rohglyzerin.

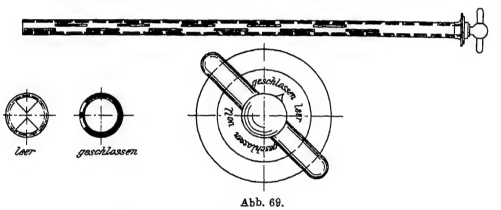
Bisher bestand die übliche Probenahme im langsamen Eintauchen eines Glasrohres, womit ein moglichst senkrechter Schnitt aus der in der Trommel enthaltenen Glyzerinschicht entnommen werden sollte. Diese Methode war insofern unbefriedigend, als in kalten Klimaten zühflüssige Glyzerine sehr langsam in dem Rohr aufsteigen, so daß es infolge dieser erforderlichen langen Zeit unmöglich ist, einen vollkommenen Schnitt aus der Schicht zu erhalten. Ferner läßt sich mit dem Glasrohr auch nicht in annahernd genauem Verhältnis etwa abgesetztes Salz entnehmen.

Der nachstehend abgebildete Probenehmer¹) Fig 69 vermeidet diese Nachteile nach Möglichkeit. Er besteht aus 2 Messingröhren, von denen die eine dicht in die andere hineinpaßt. Eine Reihe Schlitze sind in jede Röhre eingeschnitten und so angeordnet, daß, wenn sie offen sind, ein ununterbrochener Schlitz entsteht, der es ermöglicht, eine vollständige Sektion aus der ganzen Höhe der Glyzerinschicht zu entnehmen. Infolge dieser Anwendung füllt sich der Probenehmer fast im Augenblick mit dem Glyzerin. Auch der Boden des Probenehmers ist mit Schlitzen versehen, die einen Teil des am Boden der Trommel befindlichen Salzes zu entnehmen gestatten. Das Instrument ist so konstruiert, daß sämtliche Schlitze, einschließlich der am Boden befindlichen, durch eine einfache Drehung des oben befindlichen Griffes gleichzeitig verschlossen werden können. Ein dort

¹) Fabrikanten: Young & Co., 45, 47 u. 49 Stanley Street, Kinning Park, Glasgow.

angebrachter Zeiger gibt an, bei welcher Stellung des Griffes der Probenehmer geöffnet oder geschlossen ist. Bei Probenehmern von größerem Querschnitt (1 Zoll Durchmesser) ist es möglich, durch eine dritte Bewegung lediglich die Bodenschlitze zur Entleerung zu öffnen, aber bei Probenehmern kleiner Dimensionen ($^{5}/_{8}$ Zoll Durchmesser) muß dieses Arrangement in Wegfall kommen, da die Schlitze sonst so klein sein müßten, daß der Probenehmer nicht mehr richtig funktionieren wurde.

Beim Gebrauch wird der Probenehmer mit geschlossenen Schlitzen in die Trommel eingeführt; sobald er den Boden derselben berührt, werden die Schlitze 1 bis 2 Sekunden geöffnet, dann geschlossen und der Inhalt des Instruments durch Wiederöffnen der Schlitze in das Sammelgefäß entleert. Enthalt die Trommel suspendiertes Salz, so müssen die Schlitze geöffnet werden, bevor der Probenehmer durch



das Salz gestoßen wird. Auf diese Weise wird es ermoglicht, daß in das Durchschnittsmuster ein Teil des Salzes gelangt. Hat sich jedoch das Salz in der Trommel bereits abgesetzt, so ist es fast unmöglich, dasselbe im richtigen Verhältnis in die entnommene Probe hineinzubekommen, weshalb es sich empfiehlt, die Proben vor dem Absetzen des Salzes zu nehmen.

Ein Probenehmer von 1 Zoll (= ca. 2,5 cm) Durchmesser entnimmt aus einer 10 Cwt. (= ca. 508 kg) fassenden Trommel etwa 10 cz. (= ca. 284 ccm), während ein solcher von ⁵/₈ Zoll (= ca. 1,56 cm) Durchmesser etwa 5 cz. (= ca. 142 ccm) Rohglyzerin aus einer 10 Cwt. fassenden Trommel herausnimmt.

Gegenüber den früher gebräuchlichen Probenehmern, die aus einem Glasrohr bestanden, bedeutet der "Standard-Probenehmer" eine wesentliche Verbesserung; aber aus einem Faß mit Unterlaugenglyzerin, das längere Zeit nur Salze abgesetzt hat, ist auch damit kein zuverlässiges Durchschnittsmuster zu erlangen. Das Salz, das sich abgesetzt hat, läßt sich durch noch so langes Schütteln der Fasser nicht wieder gleichmäßig verteilen. Man sollte deshalb von

Laugenglyzerinen möglichst sofort nach dem Eintreffen Muster entnehmen. Man sollte es ferner vermeiden, während nasser Witterung
Muster zu ziehen, und berücksichtigen, daß Glyzerin außerordentlich
hygroskopisch ist und begierig aus der Luft Feuchtigkeit anzieht.
Die Flaschen, welche die genommenen Proben enthalten, sind gut
zu verschließen, auch soll man bis zur Inangriffnahme der Analyse
nicht zuviel Zeit verstreichen lassen. Die Flaschen mit den Proben
sind, bevor man ihnen etwas zur Untersuchung entnimmt, tüchtig
durchzuschütteln und gelinde zu erwärmen, bis alles Salz, das sich
am Boden der Flasche abgesetzt hat, sich wieder verteilt hat.

Seit der erstmaligen Veröffentlichung dieser Methoden hat sich ihre Revisionsbedürftigkeit, namentlich hinsichtlich der Bestimmung des "Gesamtrückstandes" und des Glyzeringehalts im Rohglyzerin herausgestellt Die englische technische Kommission trat vor etwa $1^1/_2$ Jahren erneut zusammen und erstattete nach Vornahme zahlreicher Versuche, besonders hinsichtlich der erwähnten beiden Bestimmungen, dem Arbeitsausschuß einen Bericht, der sich mit Abänderungen der analytischen Verfahren befaßt und auch Änderungen in der Berechnungsweise des Rohglyzerinwerts auf Grund

der Analysenresultate in Vorschlag bringt.

Der englische Arbeitsausschuß hat den Wunsch geäußert, vor Einfuhrung dieser Abänderungen die seit 1911 in Frankreich, Amerika und Deutschland bereits gebildeten verschiedenen Kommissionen zu hören und hat sich auch an verschiedene als Rohglyzerinproduzenten bedeutende weitere Länder, wie Italien und Belgien, gewendet, damit dort, wenn moglich, Ausschusse von technischen und wissenschaftlichen Spezialisten gebildet werden, die dann der internationalen Kommission beitreten sellen Herr J. Allan von der Firma Joseph Crossfield & Sons in Warrington hat sich in seiner Eigenschaft als Mitglied der dem englischen Arbeitsausschuß angegliederten techdurch Vermittlung des Generaldirektors nischen Kommission Comm. Moretti von der Stearinkerzenfabrik "Mira" an die Kgl. Versuchsstation für Öl- und Fettindustrie in Mailand gewendet, um die Bildung eines Italien in der internationalen Kommission vertretenden Ausschusses herbeizuführen. Die genannte Versuchsstation, deren Laboratorien während des Krieges im Auftrag der Militärbehörde mit der Fett- und Glyzerinkontrolle beschäftigt waren, ist dem englischen Vorschlag bekanntlich schon durch Bildung einer im Einvernehmen mit dem Verband italienischer Seifenfabriken arbeitenden und dem Studium und der Sammlung analytischer Einheitsmethoden sich widmenden Kommission zuvorgekommen. (Giornale di chimica Industriale ed Applicata 1921, Nr. 4.)

B. Prüfung raffinierter Glyzerine.

Als Deite 1866 der Glyzerinindustrie näher trat, gab es bereits drei Qualitäten von raffiniertem Glyzerin, die als Ia, IIa

und IIIa bezeichnet wurden. Sie waren hergestellt durch Entfärben von Rohglyzerin mittels Knochenkohle. Die Ia-Qualität war vollkommen farblos, aber nicht vollkommen geruchlos; es kamen vielmehr recht viele Ia raffinierte Glyzerine vor, die stark nach Buttersäure rochen, Roh- und raffinierte Glyzerine mit starkem Buttersäuregeruch gab es fruher viel mehr als heute, was ohne Zweifel seinen Grund darin hat, daß die Fette jetzt vor der Spaltung bei weitem besser vorgereinigt werden als früher.

Ia raffiniertes Glyzerin, wie es heute im Handel vorkommt, ist weiß, kalkfrei und säurefrei, doch kann es einen Aschengehalt bis 0,4 Prozent haben, der nur aus Alkalisalzen bestehen darf.

Ha raffiniertes Glyzerın unterscheidet sich von Ia raffiniertem Glyzerin nur durch die weingelbe Farbe.

III a raffiniertes Glyzerin ist meist ein auf 16—18° Bé eingestelltes gutes Rohglyzerin ohne oder mit nur geringen Kalkmengen.

Ia und IIa raffinierte Glyzerine werden meist mit den spezifischen Gewichten 1,230 u. 1,210 gehandelt.

Die Fabrikation von raffinierten Glyzerinen ist im Vergleich zu früher bedeutend zurückgegangen, einmal, weil die Glyzerindestillation erheblich an Ausdehnung gewonnen hat, dann aber auch, weil zu Ia raffiniertem Glyzerin nur Saponifikat verwendbar ist, das Azidifikationsglyzerin höchstens zu IIa dienen, wogegen das Laugenglyzerin nur durch Destillation gereinigt werden kann. Will man raffinierte Glyzerine untersuchen, so ist zur Bestimmung des Glyzeringehaltes eine der früher besprochenen Methoden zu wählen. Die Methoden zur Bestimmung des Aschengehaltes, des Wasssergehaltes, des Gehalts an organischen und anorganischen Verunreinigungen sind dieselben wie sie beim Rohglyzerin beschrieben sind.

Glyzerin soll früher oft mit Zucker verfalscht gewesen som, heute ist es dies wohl nur selten. Daß man bei der großen Knappheit an Glyzerin wahrend des Krieges vielfach Zuckersirup als Streckungsmittel oder als Ersatzmittel für Glyzerin benutzt hat, ist eine andere Sache. Eine Verfälschung mit Zucker kann natürlich nur bei hohen Glyzerinpreisen vorkommen, da sie, wie Landsberger richtig bemerkt, normalerweise dem Falscher keinen wirtschaftlichen Vorteil bietet. Zum Nachweis von Zucker im Glyzerin sind verschiedene Vorschriften gegeben¹).

Nach Pohl³) kann das Glyzerin mit Rohrzucker, mit weißem Sirup, der Rohrzucker und unkristallisierbaren Zucker enthält, und mit Traubenzucker versetzt sein. Die Flüssigkeit wird im Polarisationsapparat untersucht, und zwar, wenn sie dunkel ist, nachdem man sie vorher durch Vermischen mit $^1/_{10}$ ihres Volumens Bleiessiglösung geklärt hat. Glyzerin dreht die Polarisationsebene nicht, Lösungen von Rohrzucker und Traubenzucker und frisch dargestellte Sirupe drehen nach rechts, sehr lange aufbewahrte Sirupe nach links. Findet

¹⁾ Benedikt-Ulzer, Analyse der Fette und Wachsarten, 5 Aufl., Berlin 1908, S 468. 8) Journ. f prakt. Chem. 84, S 169

eine Drehung nach rechts statt, so erwärmt man nach Zugabe von $^1/_{10}$ Volumen konzentrierter Salzsäure durch 10 Minuten auf 70 bis 75 0 C. Ist die Flüssigkeit dann noch immer rechtsdrehend, so 1st das Glyzerin mit Traubenzucker versetzt; 1st sie linksdrehend geworden, mit Rohrzucker.

Böttger¹) erhitzt 5 Tropfen des zu prüfenden Glyzerins, 100 Tropfen Wasser, 1 Tropfen Salpetersäure (D=1,30) und 0,03 bis 0,04 g molybdänsauren Ammon zum Kochen. Bei Gegenwart von Zucker färbt sich die Probe intensiv blau.

Glyzerin, das Rohrzucker enthält, schwärzt sich beim Vermischen mit konzentrierter Schwefelsaure und gibt beim Erwärmen mit 1 Vol. Schwefelsaure und 1 Vol. Wasser sofort eine rotgelbe Lösung.

Mit Traubenzucker versetztes Glyzerin gibt beim Vermischen mit Fehlingscher Lösung einen roten Niederschlag, noch bevor der Siedepunkt erreicht ist, reines Glyzerin dagegen erst einen geringen gelben oder roten Niederschlag, wenn man die Mischung nach dem Erhitzen 24 bis 48 Stunden stehen läßt (Endemann).

Zum Nachweis von Glyzerin neben Zucker dampfen Donath und Mayrhofer²) nach Zusatz einer von der vorhandenen Zuckermenge abhängigen Quantität zu Pulver zerfallenen Kalkes und ebensoviel Seesandes zu teigiger Konsistenz ein, pulverisieren nach dem Erkalten und extrahieren in einem verschlossenen Kölbchen mit 80 bis 100 com einer Mischung aus gleichem Volumen Alkohol und Äther. Nach dem Verdunsten erhält man das Glyzerin gelblich gefarbt, aber zuckerfrei und kann es dann nach Reichl oder in anderer Weise weiter prufen.

Barfoed nimmt die qualitative Prufung auf Zucker und Glyzerin erst vor, nachdem er beide Substanzen vorher getrennt hat. Dazu wendet er zwei Methoden an, von denen sich die eine auf die Unlöslichkeit des Zuckers in Äther-Alkohol, die andere auf die Fahigkeit der Zuckerarten gründet, mit Kali alkoholunlösliche Verbindungen zu geben

- 1. Man versetzt die mindestens zur Sirupdicke eingedampfte Lösung mit 3 bis 4 Vol. Alkohol und 4 bis 5 Vol. Äther, wodurch der Zucker klebrig ausgeschieden wird, während das Glyzerin gelost bleibt, und läßt 24 Stunden klären. War Rohrzucker vorhanden, so bilden sich anhaftende Kristalle. In jedem Falle kann man die Flüssigkeit direkt vom Zucker abgießen. Das Glyzerin enthält noch eine Spur Zucker, die seinen Nachweis nicht stört und überdies durch eine zweite Behandlung mit Äther-Alkohol entfernt werden kann.
- 2. Die zur Sirupdicke eingedampfte Mischung wird mit 6 bis 8 Vol. Alkohol, dann unter gutem Umschütteln nach und nach so lange mit 10 proz. alkoholischer Kalilauge versetzt, als sich noch

Zeitschr. f. anal. Chem. 16, S. 508.
 Zeitschr. f. anal. Chem. 20, 1895, S. 888.

ein Niederschlag bildet. Dieser ist anfangs weich, wird aber bald zusammenhängend und hart, so daß man die Flüssigkeit abgießen und den Ruckstand mit Alkohol nachspülen kann. Die Flüssigkeit wird, wenn nötig, mit der Luftpumpe filtriert und das Filter mit Alkohol nachgewaschen. Der aus Rohrzucker oder Traubenzucker bestehende Niederschlag wird in etwas Wasser gelöst, die Lösung mit Oxalsäure genau neutralisiert, mit 4 bis 5 Vol. Alkohol versetzt und nach einiger Zeit von oxalsaurem Kali abfiltriert. Das Filtrat enthält den Zucker. Man dampft ein und prüft den Rückstand. - Die Lösung, die durch Aufnahme von Kohlensäure aus der Luft wieder trübe geworden sein kann, wird mit Schwefelsaure schwach angesäuert, nach einiger Zeit vom schwefelsauren Kali abfiltriert, mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt, mit kohlensaurem Natron neutralisiert und abgedampft. Der Rückstand gibt an Alkohol reines Glyzerin ab, das nur eine sehr geringe Spur Zucker enthält.

Zur quantitativen Bestimmung von Zucker in Glyzerin sind auch mehrere Vorschriften gegeben¹).

Zur annähernd quantitativen Bestimmung von Zucker kann man die oben beschriebenen Methoden zur qualitativen Prüfung von Barfoed benutzen, oder man bestimmt den Zuckergehalt des Glyzerins durch Polarisation.

Um einen Gehalt an Rohrzucker festzustellen, verdünnt man 25 com Glyzerin mit 25 com Wasser und 5 com konzentrierter Salzsäure, erwärmt in einem Glaskölbehen, in das man mittels Kork ein Thermometer eingesetzt hat, genau 15 Minuten auf 40 bis 50° (', kühlt durch Eintauchen in kaltes Wasser rasch ab, bringt sie in ein Rohr von 200 com Länge und polarisiert in einem Halbschattenapparat. Bedeutet D die wegen des Salzsäurezusatzes um ½ vorgrößerte Drehung, S die Dichte des Gemisches von gleichen Raumteilen der Glyzerinprobe und Wasser, p den Zuckergehalt in Prozenten, t die Temperatur, so ist:

$$p = \frac{12 \cdot 719 (D + 0.025 D [15 - t])}{8}$$
.

Gefärbtes Glyzerin wird vor der Erwärmung mit Salzsaure mit etwas gepulverter Knochenkohle versetzt und nach dem Invertieren filtriert.

Zur Bestimmung von Traubenzucker werden 25 com der Probe mit 25 ccm Wasser in einem bedeckten Gefäß 1 Minute gekocht und dann polarisiert. Es ist:

$$p' = \frac{11,254 D}{8}$$
.

Ist das Glyzerin dunkel, so wird es vorher mit Bleiessig geklärt.

¹⁾ Benedikt-Ulzer, 1908, S. 467.

C. Untersuchung destillierter Glyzerine.

Die destillierten Glyzerine sind die reinsten Glyzerine des Handels. Gehandelt werden sie meist mit einem spez. Gewicht von 1,23 bis 1,26, d. h. mit einem Wassergehalt von 12 bis $2^0/_0$. In ihrer Farbe schwanken sie von farblos bis gelblich. Von den Rohund raffinierten Glyzerinen unterscheiden sie sich durch ihren geringen Aschengehalt und von den ersteren besonders dadurch, daß sie mit Bleiessig keinen Niederschlag geben. Theoretisch sollte ein destilliertes Glyzerin frei von unorganischen Bestandteilen sein und daher beim Verglühen keinen Rückstand hinterlassen, aber im Fabriksbetrieb ist das nicht zu erreichen. Selbst die besten Marken enthalten Spuren von organischen und unorganischen Verunreinigungen, und Lewkowitsch¹), der eine Anzahl als chemisch rein gehandelter Glyzerine auf ihren Gehalt an organischen und anorganischen Fremdstoffen untersucht hat, fand an nicht flüchtigen organischen Bestandteilen Werte von 0,0243 bis 0,5970% und an Asche 0,0030 bis 0,2090%. Die zulässigen Grenzen der einzelnen Verunreinigungen werden in den verschiedenen Staaten durch die Pharmakapöen bestimmt (vgl. S 306).

Die Untersuchung der destillierten Glyzerine erstreckt sich zumeist auf den Gehalt an Reinglyzerin, auf einen Gehalt an Verunreinigungen organischer und anorganischer Natur, die ihnen eventuell von ihrer Herstellung her anhaften können, und auf einen Gehalt an Zusatzen, die zur Verfalschung benutzt werden. Die Untersuchungsmethoden sind teils physikalische, teils chemische. Von physikalischen Eigenschaften des Glyzerins hat man für Zwecke der Prufung horangezogen: das spezifische Gewicht, das Lichtbrochungsvermögen, die Dampfspannung und in neuester Zeit auch die Viskositat.

Der Gehalt an Reinglyzerin wird meist aus dem spezifischen Gewicht ermittelt; Lewkowitsch³) behauptet jedoch, daß die geringe Aschenmenge, die in den destillierten Glyzerinen enthalten ist, einen nicht zu vernachlässigenden Einfluß auf das spezifische Gewicht hat und daher, wenn große Genauigkeit erforderlich ist, das Reinglyzerin mit der Azetin- oder Bichromatmethode zu bestimmen ist.

Von chemischen Methoden zur Untersuchung von destillierten Glyzerinen kommen alle früher von uns besprochenen Verfahren in Betracht. Am meisten findet die Bichromatmethode Anwendung, da die Azetinmethode zu niedrige Resultate ergibt.

*) a. a. O. S. 708

¹⁾ Chem Technologie und Analyse der Öle usw. 2, S. 724.

1. Physikalische Methoden zur Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlösungen

durch:

Feststellung des spezifischen Gewichtes.

Die Dichte oder Räumigkeit von Glyzerin wird heute wohl in der Glyzerinindustrie allgemein bei einer Temperatur von 15° C! ermittelt. Die dafür notierten Zahlen sagen uns, wievielmal mehr als Wasser von 15° C das vorliegende Glyzerin bei gleichem Volumen wiegt. Temperaturen wie 17¹/2° oder 20° C können selbst für das spezifisch schwerste Glyzerin ausgeschieden werden. Man hestimmt das spez. Gewicht am besten bei 15° C.

Zur Ermittlung der Dichte kommen in Betracht:

die Senkwage, die Mohr-Westphalsche Wage, das Wägefläschehen und Sprengelsche Rohr.

Die Senkwage (Aräometer). Das Aräometer oder die Senkwage gestattet die Ablesung der Dichte an der Skala, die in ihr untergebracht ist. Diese rasche Art der Dichtenbestimmung schaffte der Senkwage besonders in der Technik überall Eingang. Die Ablesung ist auf die dritte Dezimale genau. Ein großer Fehler des Aräometers ist der, daß es rund 300 com Flüssigkeit fordert, die nicht immer zur Verfügung stehen. Aräometer mit gedrängter Dichteneinteilung, wo schon mit 50 com das Auskommen gefunden wird, sind dementsprechend ungenau und verwerflich.

Die Ablesung erfolgt an der Spindel dort, wo der Flüssigkeitsspiegel die Teilung schneidet. Für Glyzerin kommen zwei Senkwagen von 1,000 bis 1,200 und von 1,200 bis 1,400 in Betracht. Um eine gute Ablesung zu erreichen, soll die Lange der Einteilung nicht unter 20 cm gehen. Bei glyzerinarmen Losungen hat man darauf zu achten, daß die Flüssigkeit auch das Aräometer netzt, was gerade an dem oberen Teile der Senkwage, wo die Einteilung beginnt, nicht der Fall ist, da man es hier mit den Fingern anfaßt. Man wischt mit einem äthergetränkten Stuckehen Watte den trockenen Schaft der Wage ab.

Nicht immer ist man in der Lage, Glyzerin auf 15°C einzustellen. Man spindelt dann bei gewöhnlicher Temperatur, doch nicht über 25°C und nimmt als Korrektur für 1°C ∓ 0,00058. Natürlich muß das zu spindelnde Glyzerin frei von Luftblasen sein. Die Temperatur bestimmt man mit einem geeichten Normalthermometer.

Angenommen, die Ablesung der Spindel bei 25° C = 1,2570, dazu die Korrektur $0,00058 \times (25^{\circ}-15^{\circ}$ C) = 0,0058, so ist die Dichte bei 15° C = 1,2628.

Umrechnungen von Ablesungen anderer Spindeln sind nur zeitraubend und schaffen Fehlerquellen.

Die Mohr-Westphalsche Wage (Hydrostatische Wage). Wie schon der Name sagt, haben wir es in diesem Falle der Dichtenbestimmung mit einer Wage zu tun (vgl. Abb. 70). Der Wagebalken trägt an dem einen Ende einen Schwimmer, in dem ein Thermometer angebracht ist, am anderen Ende ein Gegengewicht. Taucht

der Schwimmer ganz in Wasser von 15° C Temperatur, so ist das Gewicht Q. am Teilstrich 10 notwendig. d 1. an der Stelle am Wagebalken, an der der Schwimmer hängt, um Wagengleiche wieder herzustellen. Kleine Fehler, die sich in der Lage des. Wagebalkens ergeben, werden durch Verstellen der Fußschraube ausgeglichen Die Stellung der Wage bleibt jetzt unberührt; man nimmt den Schwimmer von der Wage, trocknet diesen und ebenso den Glaszylinder, der

die

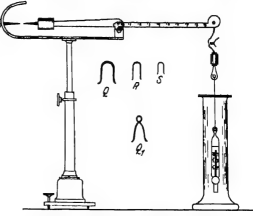


Abb. 70 Mohr-Westphalsche Wage

nun mit luftblasenfreiem Glyzerin gefullt wird, das auf $15^{\,0}$ C gekühlt ist. Der wieder in seine fruhere Stellung gebrachte Schwimmer taucht in das Glyzerin, sinkt jedoch nicht mehr zur Wagengleiche ein, da der zu prüfende Stoff spezifisch schwerer ist als Wasser. Um zur Wagengleiche zu kommen, wird das Gewicht $Q=(Q_1)$ so lange, von der Mittelachse ausgehend, an dem mit Einkerbungen (10 Teilstrichen) versehenen Wagebalken vorschoben, bis er seine wahre Stellung erreicht hat. Genau so verfahrt man mit dem Reiter R, der $^1/_{10}$ von Q und Reiter S, der $^1/_{100}$ von Q ist, bis vollständige Wagengleiche eingetreten ist. Sollte die Temperatur des Glyzerins während der Abwagung steigen oder sinken, so muß der Glaszylinder in ein Wasserbad von $15^{\,0}$ C gestellt und so das Glyzerin abgewogen werden.

Beispiel.	$Q_{_1}$	hängt	am	Teilstrich	10 == 1
	$Q^{}$	n	77	n	2 = 0,2
	R	27	77	"	6 = 0.06
	S	77	77	77	2,5 = 0,0025
Dichte bei	15° C	, 8			. = 1,2625.

Das Wagefläschehen (Pyknometer). Ein Wägefläschehen von bekannter Größe und bekanntem Gewichte, mit Glyzerin gefüllt und gewogen, läßt uns dessen Dichte errechnen.

Das Wägefläschchen (vgl. Abb. 71) ist mit Thermometer und Steigrohr versehen. Das Thermometer gestattet neben der Ablesung der Temperatur gleichzeitig das Fläschchen abzuschließen. Man füllt es mit luftblasenfreiem, etwas unter 15°C gekühltem Glyzerin, setzt das Thermometer ein und taucht das Fläschchen bis zum Halse in ein Wasserbad von 15°C. Nach etwa 10 bis 15 Minuten und sobald beim Steigrohr kein Glyzerin mehr austritt, hebt man das Pykno-



meter aus dem Bade, trocknet es rasch ab und schlägt die Glaskappe über das Steigrohrende. Diese versieht den Zweck, kleine Glyzerinmengen, die durch die unvermeidliche Ausdehnung während des Wägens aus dem Fläschchen verdrängt werden, in sich aufzunehmen.

Derselbe Vorgang wird mit einer Wasserfüllung

wiederholt. Wenn nun

p das Gewicht des leeren, mit Luft gefüllten, P " " mit Glyzerin gefüllten, und G " " mit Wasser gefüllten

Pyknometers ist, dann ist die Dichte des Glyzerins

$$\frac{D}{15^{\,0}\,C} = \frac{P-p}{G-p}.$$

Das Sprengelsche Rohr¹). Das Sprengelsche Rohr ist das für Glyzerin weitaus meist verwendete Pyknometer (vgl Abb. 72).

Es ist einfach im Gebrauch, hat eine große Oberfläche und gestattet die Ermittlung des spezifischen Gewichtes von Glyzerin verhältnismäßig rasch und mit großer Genauigkeit, selbst noch in der

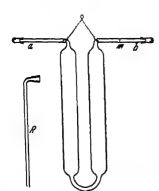
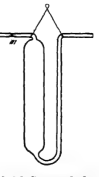


Abb 72. Sprengelsches Rohr. ganze Rohr ist an einer

funften Dezimale. stellt ein U-förmig gebogenes Glasrohr vor, dessen beide Schenkel pipettenartig erweitert und in enge, rechtwinklig gebogene Röhrchen gezogen sind, wovon das eine b mit einer Marke m versehen ist. Beide Rohrenden werden mit kleinen, eingeschliffenen Glaskapseln abgeschlossen. Das Abb. 73. Sprengelsches



Rohr nach Ostwald.

Schlinge aus Platindraht befestigt, die erlaubt, das Pyknometer hängend am Wagebalken zu wägen.

Zur Füllung bedient man sich des Saugrohres R, das mit dem Rohrschenkel a luftdicht abschließt. Eine Saugpumpe, bei b angesetzt, zieht luftblasenfreies Glyzerin, auf etwas unter 150 C gekühlt, in das Pyknometer bis zur Marke m ein. Nun taucht man dieses so tief wie möglich in ein Wasserbad, das ständig auf 15°C ge-



¹⁾ Poggendorfs Annalen S. 150 bis 459

halten ist, was mit einem Normalthermometer geprüft wird. Nach b bis 10 Minuten stellt man das Glyzerin auf die Marke m ein, was durch schwaches Drücken eines bei b angebrachten Schlauches geschehen kann. Beim Rohrende a zugleich austretendes Glyzerin wird mit Filterpapier zur Rohrgleiche abgenommen. Jetzt schließt man das Rohrschenkelende bei a mit einer Glaskappe, nimmt das Pyknometer aus dem Wasserbade, trocknet es rasch ab, bedeckt auch noch das Rohrende bei b mit einer Glaskappe und wiegt.

Derselbe Vorgang ist bei einer Wasserfüllung zu beachten. Die gefundenen drei Werte erlauben die Dichte nach der oberen Gleichung

zu errechnen.

Durch Hochbiegen der Rohrschenkel a und b auf einen Winkel von 45° erreicht man ein Sprengel-Rohr, das auch ermöglicht, die noch in den Haarröhrchen befindliche kleine Menge Glyzerin im Wasserbade zu kühlen.

Die von Ostwald abgeänderte Form des Sprengelschen Rohres ist in Abb. 73 ersichtlich.

Bemerkenswert ist die Verengerung des Rohres bei der Marke m, wodurch ein sehr genaues Einstellen erreicht wird.

Endlich laßt sich die Dichte von Reinglyzerin noch aus dem Brechungsexponenten oder aus der Dampfspannung, und, wie letzthin gefunden, auch annähernd durch Viskositatsmessungen aus den dazugehörigen, weiter unten folgenden Tafeln ablesen.

Die Dichte von Rohglyzerin oder Glyzerin in Salzlösungen laßt naturlich den wahren Glyzeringehalt nicht errochnen oder orsehen; doch bildet diese im Verein mit dem gefundenen Gehalte an anorganischen und organischen Verunreinigungen (Destilationsruckstand) eine Grundlage zur rohen Bewertung von Glyzerin im Glyzerinhandel.

A Smetham¹) benutzt folgende Formel, um aus dem spez. Gewichte und dem Aschengehalte eines Rohglyzerins annahernd den Glyzeringehalt errechnen zu können.

Glyzerin =
$$(G - 1,000) - A \times 8,8$$
,

wobei G das spez. Gewicht bei 60° F und A den Aschengehalt des Rohglyzerins vorstellen Bei zu hohem Aschengehalte ist obige Formel unanwendbar. Smetham will mit dieser Formel gut übereinstimmende Resultate mit den nach der Bichromatmethode erhaltenen Zahlen gefunden haben.

Stiepel²) errechnet den Glyzeringehalt aus der Asche und dem spez. Gewichte, indem er den Aschengehalt mit 3,3 multipliziert und das Produkt von dem Glyzeringehalt, der sich aus dem spez. Gewicht ergibt, abzieht.

Über die spez. Gewichte der Reinglyzerin-Lösungen bestehen in der Glyzerinliteratur Tafeln von Gerlach, Strohmer, Skalweit,

¹⁾ Journ. Soc. Chem. Ind. 18, 1899, S. 881. 2) Seifens.-Ztg., S. 818.

Lenz und Nicol. Gerlach gebrauchte zur Herstellung seiner Tabelle reines Glyzerin, das er so weit eindickte, bis der Siedepunkt ein konstanter geworden war; Strohmer nahm kristallinisches Glyzerin und Lenz ging von der Elementaranalyse aus. Die Dichtentafeln obiger Forscher unterscheiden sich vonemander

durch die verschiedenen Temperaturen, bei denen die Dichten ermittelt wurden, wie 12°, 15°, 17¹/₂° und 20° C. Auf 15° C umgerechnet, ergeben sich doch noch merkbare Unterschiede, die Grün und Wirth 1) veranlaßten, das spez. Gewicht von Reinglyzerin zu überprüfen. Sie gingen von der Siedepunktbestimmung aus und fanden die Tafel Gerlach als richtig. Sie verdient aber, allen anderen noch bestehenden Tafeln vorgezogen, ja als einzige in Gebrauch genommen zu werden.

Spezifische Gewichte wäßriger Glyzerinlösungen nach Gerlach.

Gly- zerin Proz	Spez Gew. bei 15° C Wasser von 15° C = 1	Gly- zerin Proz.	Spez Gew bei 15° C Wasser von 15° C = 1	Gly- zerin Proz.	Spez Gew. bei 15° C Wasser von 15° C == 1	Gly- zerin Proz	Spez.Gew bei 15° C Wasser von 15° C = 1
100 99 98 97 96 95 94 98 92 91 90 89 88 87 86 85 82 81 80 79 78	1,2658 1,2628 1,2602 1,2577 1,2552 1,2526 1,2476 1,2476 1,2425 1,2420 1,2878 1,2948 1,2319 1,2292 1,2265 1,2238 1,2211 1,2184 1,2157 1,2180 1,2102 1,2074 1,2046	75 74 78 72 71 70 69 68 67 665 64 68 61 69 55 55 55 55 52	1,1990 1,1962 1,1984 1,1906 1,1878 1,1850 1,1822 1,1794 1,1766 1,1788 1,1710 1,1682 1,1654 1,1626 1,1598 1,1570 1,1542 1,1514 1,1486 1,1458 1,1450 1,1402 1,1374 1,1846	50 49 48 46 45 44 49 41 49 88 87 86 85 81 80 29 82 87	1,1290 1,1263 1,1263 1,1236 1,1299 1,1182 1,1155 1,1128 1,1101 1,1047 1,1047 1,1020 1,0993 1,0966 1,0939 1,0912 1,0858 1,0858 1,0858 1,0858 1,0858 1,0872	25 24 23 22 21 20 19 18 17 16 15 14 11 10 9 8 7 6 5 4 8 2	1,0620 1,0594 1,0568 1,0542 1,0516 1,0490 1,0466 1,0441 1,0417 1,0392 1,0368 1,0343 1,0319 1,0294 1,0270 1,0245 1,0172 1,0196 1,0172 1,0147 1,0128 1,0098 1,0074 1,0049
76	1,2018	51	1,1318	26	1,0846	1	1,0049

Spez. Gewichte, die bei anderen Temperaturen als den in der Tabelle angegebenen, gefunden werden, können mit Hilfe nachstehender von Gerlach bestimmt werden.

¹⁾ Grün und Wirth, Zeitschr. f. angew. Chemie 32, 1919.

Ausdehnung	wäßriger	Glyzerinlö	ösungen.
Vol	amen bei ($0^{\circ} = 10000.$	

Glyzerin º/o	Vol. bei 0°C	Vol. bei 10° C	Vol. bei 20° C	Vol. bei 30° C
0 10 20 80 40 50 60 70 80	10 000 10 000 10 000 10 000 10 000 10 000 10 000 10 000	10001,8 10010 10020 10025 10008 10084 10088 10042 10043 10045	10 016,0 10 030 10 045 10 058 10 067 10 076 10 084 10 091 10 092 10 095	10 041,5 10 059 10 078 10 097 10 111 10 124 10 188 10 148 10 144 10 148
100	10 000	10045	10 100	10 150

Die Zahlen für die dazwischen liegenden Temperaturen werden durch Interpolation gefunden. Für Temperaturen zwischen 15 und 20°C kann das spez. Gewicht aus den von Gerlach gegebenen Zahlen mit Hilfe der folgenden Formel berechnet werden

$$s_t = s_1 + \frac{t - 15}{5} (s_3 - s_1),$$

worin

Bei den allerkonzentriertesten Glyzerinen tritt eine kleine Komplikation ein, indem leicht Luftblasen eingeschlossen werden, die nur langsam in der zähen Flussigkeit nach oben steigen. So ein Glyzerin entlüftet man im Vakuum.

Nach dem Urteil von Willy Bein, Mitglied der Reichsanstalt für Maße und Gewichte in Charlottenburg, kann man keiner der vorhandenen Tabellen über die spez. Gewichte den Vorzug geben, weil sie alle nicht den Ansprüchen genügen, die man heute mit Recht stellen darf. Eine Fundamentaltafel solle auf $\pm 0,001$ sicher sein, dies sei aber bei keiner Tafel der Fall. Am besten stimmten noch die Nicolschen¹) Zahlen mit seinen Berechnungen überein. Bein hat die Nicolschen Dichten $D_{\frac{10}{30}}$ und die Gerlachschen $D_{\frac{10}{10}}$ auf $D_{\frac{30}{4}}$ umgezeichnet und zwar unter Benutzung der von Gerlach gegebenen wahren Ausdehnungen, die nahe genug mit den Versuchen übereinstimmen, welche die Reichsanstalt für Maße und Gewichte (R. M. G) über ein großes Temperaturintervall in einem eigens dazu gebauten Apparate angestellt hat. Nachstehend die Tabelle nach Willy Bein³):

Lewkowitsch, Chemische Technologie und Analyse der Öle und Fette,
 Bd. 2, S. 714, Braunschweig 1905.
 Seifens.-Ztg. 1921, S. 67.

²⁴

100 1,2609 1,2608 1,2	
90	082 807 582 257 989 724

Die Zwischenwerte sind durch rechnerische Interpolation zu finden.

b) Das Lichtbrechungsvermögen wäßriger Glyzerinlösungen. (Refraktometeranzeige.)

Die Refraktometeranzeige oder der Brechungskoeffizient eines Glyzerins ist die Messung der Größe der Lichtbrechung, das Verhältnis zwischen der Geschwindigkeit des Lichtes im leeren Raume

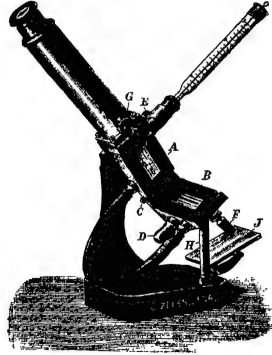


Abb 74. Butterrefraktometer.

und im Glyzorin. steht also im Zusammenhange mit der Dichte oder mit dem Prozentgehalte eines Glyzorins Naturlich muß es frei von Stoffen sein, die selbst lichtbrechend auftreten Die Bestimmung geschieht im Refraktometer und stützt sich auf die Beobachtung der Totalreflexion. Das in der Fettindustrie verbreitetsteRefraktometer 1st wohl das Butterrefraktometer von Karl Zeiß in Jena (Abb. 74).

Die Ausführung einer solchen Bestimmung erfordert nur kurze Zeit und nur einige Tropfen Glyzerin; sie wird also dort zur Notwendigkeit, wo nur ganz geringe Mengen Glyzerinzur Verfügung stehen. Die Ab-

lesung erfolgt unmittelbar: die Werte können mit der folgenden Tabelle leicht in die Brechungsindizes (n_D) umgerechnet werden.

Das Butterrefraktometer wird zur Erkennung von Fetten, Ölen und deren Reinheit allgemein in der Fettindustrie benutzt. Es besteht aus einem heizbaren Doppelprisma AB, das mit Bajonettverschluß F verschlossen werden kann. Diese Vorrichtung zum Erwärmen oder Kühlen der Refraktometerprismen gründet sich auf die von Wollny vorgeschlagene Anwendung eines die Glasprismen einschlie-Benden doppelwandigen Metallgehäuses, durch welches Wasser von gewünschter Temperatur geleitet wird. Diese wird mit dem Thermometer M gemessen. Fest mit den Prismen ist ein Fernrohr K verbunden, in dessen Brennebene eine von - 5 uber 0 bis + 105 bezifferte Skala eingesetzt ist. J ist ein Spiegel. Die obere Linse des Okulares ist auf Deutlichkeit der Striche der Skala einzustellen. Die stets gleiche Dicke der Glyzerinschicht zwischen den beiden Prismen, wovon Prisma B um die Achse C drehbar ist, wird durch die Bauart des Doppelprismas erreicht. Jedem Butterrefraktometer ist eine Normalflussigkeit beigegeben, auf die der Apparat eingestellt Bei Verwendung von Glyzerin als zu untersuchender Substanz sieht man im Okular das Gesichtsfeld getrennt durch die "Grenzlinie" in einen links gelegenen, hellerleuchteten, und einen rechts gelegenen, dunklen Teil. Die Stelle der Skala, die von der Trennungslinie senkrecht getroffen wird, gibt die Ablesung der Lichtbrechung (Sk. T.).

Man bringt also 2 bis 3 Tropfon Glyzerin auf das horizontal gehaltene und gut gereinigte Prisma A, drückt das auch gut gesauberte Prisma B fest an A und verschließt das Doppelprisma mit Stift F. Den Apparat stellt man nun auf seine Bodenplatte. Dem Spiegel J gibt man jene Stellung, die notwendig ist, die Grenzlinie deutlich ablesbar zu ersehen. Die Beobachtung erfolgt durch das Okular des Fernrohres.

Tabelle der Brechungsexponenten

Sk T.	n _D	An	Sk. T.	n _D	⊿n	Sk. T.	\mathtt{n}_{D}	$A_{\mathbf{n}}$
0	1,4220	8,0	35	1,4488	7,2	70	1,4723	6,2
5	1,4260	8,0	40	1,4524	7,0	75	1,4754	5,8
10	1,4300	7,8	45	1,4559	6,8	80	1,4788	5,8
15	1,4339	7,6	50	1,4593	6,6	85	1,4812	5,6
20	1,4877	7,6	55	1,4626	6,6	90	1,4840	5,6
25	1,4415	7,4	60	1,4659	6,4	95	1,4868	5,4
30	1,4453	7,2	65	1,4691	6,4	100	1,4895	

Sk.T. - Skalenteil des Butterfraktometers,

n_D = Brechungsexponent,

Anderung des Brechungsexponenten in Einheiten der vierten
 Dezimale für einen Skalenteil.

Brechungsindizes und spezifische Gewichte wäßriger Glyzerinlösungen nach Skalweit.

Prozente Glyzerin	Spez Gew, bei 15°C	n(D) bei 15° C	Prozente Glyzerin	Spez.Gew. bei 15° C	n(D) bei 15° C	Prozente Glyzerin	Spez.Gew. bei 15°C	n(D) boi 15°C
0	1,0000	1,3330	84	1,0858	1,8771	68	1,1799	1,4265
1	1,0024	1,3342	35	1,0885	1,8785	69	1,1827	1,4280
2	1,0048	1,3354	36	1,0912	1,3799	70	1,1855	1,4295
3	1,0072	1,3366	37	1,0939	1,3818	71	1,1882	1,4809
4	1,0096	1,3378	38	1,0966	1,3827	72	1,1909	1,4324
5	1,0120	1,3390	39	1,0993	1,3840	73	1,1936	1,4339
6	1,0144	1,3402	40	1,1020	1,3854	74	1,1963	1,4354
7	1,0168	1,3414	41	1,1047	1,3868	75	1,1990	1,4369
8	1,0192	1,3426	42	1,1074	1,3882	76	1,2017	1,4384
9	1,0216	1,3439	43	1,1101	1,3896	77	1,2044	1,4399
10	1,0240	1,3452	44	1,1128	1,3910	78	1,2071	1,4414
11	1,0265	1,3464	45	1,1155	1,3924	79	1,2098	1,4429
12	1,0290	1,3477	46	1,1182	1,3938	80	1,2125	1,4444
13	1,0315	1,3490	47	1,1209	1,8952	81	1,2152	1,1460
14	1,0340	1,3503	48	1,1236	1,3966	82	1,2179	1,4475
15	1,0365	1,3516	49	1,1263	1,8981	88	1,2206	1,4490
16	1,0390	1,3529	50	1,1290	1,3996	84	1,2233	1,4505
17	1,0415	1,3542	51	1,1318	1,4010	85	1,2260	1,4520
18	1,0440	1,3555	52	1,1346	1,4024	86	1,2287	1,4535
19	1,0465	1,3568	53	1,1374	1,4039	87	1,2314	1,4550
20	1,0490	1,3581	54	1,1402	1,4054	88	1,2341	1,4565
21	1,0516	1,3594	55	1,1430	1,4069	89	1,2368	1,4580
22	1,0542	1,3607	56	1,1458	1,4084	90	1,2395	1,4595
23	1,0568	1,3620	57	1,1486	1,4099	91	1,2421	1,4610
24	1,0594	1,3633	58	1,1514	1,4114	92	1,2447	1,4625
25	1,0620	1,3647	59	1,1542	1,4129	93	1,2478	1,4640
26	1,0646	1,3660	60	1,1570	1,4144	94	1,2499	1,4655
27	1,0672	1,3674	61	1,1599	1,4160	95	1,2525	1,4670
28	1,0698	1,3687	62	1,1628	1,4175	96	1,2550	1,4684
29	1,0724	1,3701	63	1,1657	1,4190	97	1,2575	1,4698
30	1,0750	1,3715	64	1,1686	1,4205	98	1,2600	1,4712
31	1,0777	1,3729	65	1,1715	1,4220	99	1,2625	1,4728
32	1,0804	1,3743	66	1,1743	1,4285	100	1,2650	1,4742
33	1,0831	1,3757	67	1,1771	1,4250			

n(D) bezeichnet den Brechungsexponent für die Natriumlinie.

Um die Ablesung der Lichtbrechung, die natürlich auch von der Temperatur abhängig ist, bei einer bestimmten Temperatur zu bekommen, läßt man Wasser von gewünschter bestimmter Wärme durch das Innere jedes der beiden Prismen laufen. Der Eintritt des Wassers erfolgt bei D, der Austritt bei E. G ist eine Mikrometerschraube,

die gestattet, Bruchteile der Ablesung genauer zu bekommen, als durch Schätzung mit dem Auge möglich ist.

Mit dem Butterrefraktometer lassen sich Glyzerine mit Brechungsindices 1,42 bis 1,49 untersuchen. Das sind meist handelsübliche Stärken von 64 bis 1000/0.

In neuerer Zeit wird dafür das Eintauchrefraktometer von Zeiß in Jena empfohlen, das an Genauigkeit seiner Angaben alle anderen Refraktometer mit Ausnahme des Interferenzrefraktometers übertrifft; doch werden hier Mengen Glyzerin gefordert. die eine Dichtenbestimmung auch schon erlauben.

Einen bedeutend großeren Meßbereich als jedes der beiden oben genannten Refraktometer besitzt das von Abbe. Die Messungen reichen von nn 1,8 bis 1,7. Auch dieser Apparat wird mit heizbaren Prismen von der Firma Zeiß geliefert

Tabellen über Brechungsexponenten wäßriger Glyzerinlösungen verfaßten Lenz¹), Strohmer²) und Skalweit³). Von diesen Tafeln zeigt die beste Übereinstimmung mit dem spezifischen Gewichte der Gerlachschen Tabelle die von Skalweit.

c) Untersuchung destillierter Glyzerine auf Zähflüssigkeit4).

Viskositätsmessungen and in der Fettindustrie und besonders ım Handel mit Mıneralol etwas Alltaglıches geworden. Seltener schon wurde Glyzerin zu derartiger Untersuchung herangezogen, obwohl dessen ölige, viskose Beschaffenheit bekannt war, ja dieser Eigenschaft das Glyzerin den Namen Glyzerinöl verdankt. Naturgemäß muß es nicht gerade Glyzerin allem sein, was die Zahflussigkeit voll in die wasserige Lösung bringt, es können Nichtglyzerine, organische Verbindungen, darin gelöst, die Viskositüt in dem Grade beeinflussen, als sie selbst viskos sind. Zahflussigkeitsuntersuchungen sind daher nur dort am Platze, wo Glyzerine praktisch aschenfrei sind, also bei Destillatware. Dort können sich viskose Nichtglyzerine den Vorschriften der Qualitätsuntersuchung entziehen, ihre Gegenwart aber bei einer Viskositatsmessung verraten. Solche selbst destillierbare Körper kommen meist von Rohglyzerinen schlechtester Herkunft wie aus Seifenunterlauge oder aus ranzigen Fetten und Ölen, wenn die daraus erhaltenen Destillate nicht sorgsam genug hergestellt wurden. Ein wichtiger Vertreter solcher viskoser Nichtglyzerine in Glyzerindestillaten ist das Trimethylenglykol. glyzerine kommen in Destillaten seltener vor. Glyzerindestillate können der Pharmakopöe-Vorschrift entsprechen und trotzdem viskoser sein als Destillate, die der Pharmakopöe nicht entsprechen.

In Erkenntnis dieser Sachlage tut man gut, bei kunftigen Untersuchungen von chemisch reinem Glyzerin und auch von Dynamitglyzerin die Viskosität nicht mehr außer acht zu lassen.

¹⁾ Zeitschr. f. anal Chem. 5, 18.

²) Monatsh. f. Chemie 5, 61. ⁴) Vgl. S. 21.

b) Rep. d. analyt. Chem 5, 18.

Apparate, wie zur Zähigflüssigkeitsmessung solche heute in der gesamten Fettindustrie schon eingeführt sind, sind die Viskosimeter

nach Engler1).

Unter Viskosität versteht man das Verhältnis der Auslaufzeit — in unserem Falle — von Glyzerin zu Wasser bei gleicher Temperatur und gleichem Volumen. Das Englersche Viskosimeter Abb. 75 muß also ein geeichtes Gefaß von bestimmter Form enthalten, das auch gestattet, die Temperatur von Glyzerin jederzeit

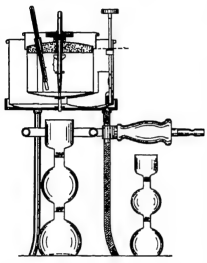


Abb. 75 Viskosimeter nach Engler.

ablesen zu können. Um diese während der Auslaufzeit gleichmäßig zu halten, wird das geeichte Gefäß mit einem Mantel, besser gesagt Wasserbade umgeben, dessen Temperatur gleichgehalten werden muß mit der des Glyzerins. Das Auslaufröhrchen für Glyzerin geht senkrecht durch das Wasserbad und wird mit einem zugespitzten Ventilstift aus Hartholz geschlossen. Das ganze Gerät wird auf einen Dreifuß gestellt: darunter steht der Meßkolben von rund 240 ccm Volumen. Der Gasring zur Heizung ist bei Glyzerinviskositatsmessungen nicht unbedingt notwendig. da ja diese bei Zimmertemperatur vorgenommen werden kann Das Auslaufgefäß wird mit einem

Deckel geschlossen, durch den Ventilstift und Thermometer herausragen, es ist im Innern vergoldet und mit Niveaumarken versehen, die ein genaues Füllen mit der zu untersuchenden Probe gestatten.

Man füllt es nun einmal mit Wasser von 20°C und ein zweites Mal mit Glyzerin bis zu den Niveaumarken, das sind 240 com; selbstverständlich muß vor jeder Fullung die sogenannte Kapsel sehr sauber und trocken gemacht werden, ebenso das Auslaufröhrchen und der Meßkolben. Dieser wird unter das Ende des Auslaufröhrchens gestellt. Ist die Temperatur des Glyzerins gleich der des bestellten Wasserbades, so zieht man den Ventilstift hoch und setzt zugleich eine Stoppuhr in Gang. Nachdem der Glaskolben bis zur Marke 200 ccm voll geworden, setzt man zu gleicher Zeit die Stoppuhr wieder außer Tätigkeit. Die Ausflußzeit wird angemerkt und mit der Ausflußzeit des Wassers bei 20°C ins Verhältnis gebracht.

Angenommen, der Ausfluß des Wassers bei 20°C aus dem

Angenommen, der Ausfluß des Wassers bei 20° C aus dem Englerschen Viskosmeter wäre 52 Sekunden, der des Glyzerins bei 24° C 546 Sekunden, so ist die Viskosität $\frac{546}{52}$ = 10,5 Engler-Grade.

¹⁾ Geliefert von der Firms C. Desaga, Heidelberg.

Spezifische Gewichte und Viskositätsgrade wäßriger Glyzerinlösungen.

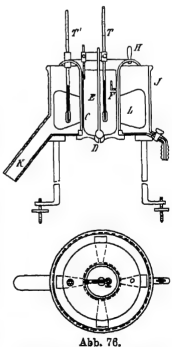
Prozente Glyzerin	Spez. Gew. bei 15°C	Viskosität bei 24°C in Engler-Graden	Prozente Glyzerin	Spez. Gew. bea 15°C	Viskosität bei 24°C in Engler-Graden
100 99 98 97 96 95 94 98 92 91 90 89 88	1,2653 1,2628 1,2602 1,2577 1,2552 1,2526 1,2501 1,2476 1,2451 1,2425 1,2400 1,2373 1,2346 1,2319	105,00 77,00 64,75 53,75 45,00 38,00 32,35 27,65 28,50 20,00 17,00 14,70 12,85 11,30	84 83 82 81 80 79 78 77 76 75 74 73 72 71	1,2238 1,2211 1,2184 1,2157 1,2130 1,2102 1,2074 1,2046 1,2018 1,1990 1,1962 1,1934 1,1906 1,1878	7,90 7,20 6,50 5,90 5,40 5,00 4,62 4,28 3,95 3,65 3,40 3,15 2,95 2,75 2,61
86 85	1,2292 1,2265	10,00 8,90	70	1,1850	2,61

Die Apparate werden alle behordlich geeicht geliefert.

In der vorstehenden Tafel sind die spezifischen Gewichte und Glyzerinprozente der Viskosität, in Engler-Graden ausgedruckt, gegenübergestellt.

In England ist das "Reedwoodsche Viskosimeter" so verbreitet wie in Deutschland das Englersche. Abb. 76 stellt den Querschnitt eines solchen Normalapparates vor.

C ist wiederum das Füllgefäß. Es besteht aus Kupfer, ist innen mit Füllmarken versehen und versilbert. Der Boden besitzt ein Achatauslaufrohr, dessen muldenförmige Vertiefung mit dem Ventilstift E abgeschlossen wird Rings um den Füllzylinder ist das Wasserbad J, in dem ein Ruhrwerk mit Flügeln L steckt, welches durch den Griff H in Bewegung gesetzt werden kann. Das seitlich an das Wasserbad angebrachte Rohr K ist ein Heizrohr für Viskositätsmessungen über Zimmertempera-



Das Reedwoodsche Viskosimeter.

tur. Notwendig sind auch hier je ein geeichtes Thermometer T für den Füllzylinder und T_1 für das Wasserbad. Der ganze Normalapparat ist wie der Englersche in seiner Aufmachung genau dimensioniert. Der dazugehörige enghalsige Kolben faßt bis zu seiner Marke nur 50 ocm. Die Arbeitsweise ist die gleiche wie oben beschrieben.

In Amerika bedient man sich bei Viskositätsmessungen des

Sayboldt'schen Normalapparates.

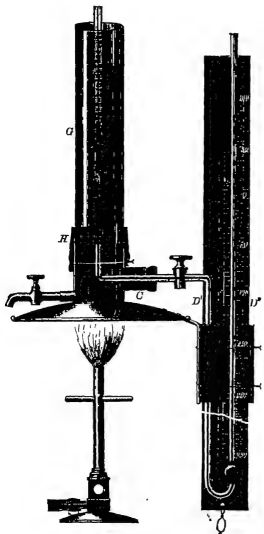


Abb. 77. Vaporimeter nach Gerlach.

d) Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlösungen aus der Dampfspannung.

Wir haben bereits erwähnt, daß Gerlach¹) ein Vaporimeter, mit dem man die Dampfspannung wässeriger Glyzerinlösungen leicht bestimmen kann, konstruiert und eine Tabelle entworfen hat, welche die den Dampfspannungen entsprechenden Glyzeringehalte angibt. Sein Apparat²), Abb. 77, hat folgende Einrichtung.

Das Vaporimetergestell besteht aus einer Hulse Λ von Rotkupfer oder Neusilber. die auf den Teller B aus gleichem Metall aufgemetet ist. In die Öffnung C wird das Glasrohr D'D'' mit einem Gummistopfen eingesetzt. Der Glaszylinder Glaßt sich durch em Stück dicken Gummischlauches mit A verbinden. Zur Sicherung des Verschlusses ist es einerseits mit Draht an A angebunden und kann anderseits durch den konischen Metallring H fest an den Glaszylinder angedrückt werden.

Die Arbeitsweise mit dem Vaporimeter ist die folgende: Man nimmt den Glaszylinder G und das Fläschohen F ab,

¹⁾ Chem. Ind. 7, S. 277.

²⁾ Zu beziehen von F Müller, Dr. Geißlers Nachfolger in Bonn.

entfernt auch den Konus aus dem in das Rohr D' eingesetzten Glashahn und hängt das Instrument an der am untern Ende des Skalenlineals angebrachten Drahtschlinge, also umgekehrt auf. Sodann schwenkt man F mit der zu untersuchenden Flüssigkeit gut aus und füllt so viel Quecksilber ein, daß dieses genau bis zu einer an der engsten Stelle des Halses angebrachten Marke reicht. Man gießt etwas von der Glyzerinprobe auf, schüttelt um und saugt die Flüssigkeit einige Male mit einem fein ausgezogenen Glasrohr vom Quecksilber ab. Dann füllt man ganz voll, läßt stehen, bis alle Luftblasen entwichen sind, und setzt nun das Fläschchen an das in seinem Hals eingeschliffene Ende des Rohres D' an. Wenn keine Flussigkeit mehr durch den Glashahn abtropft, setzt man den Konus in diesen wieder ein, kehrt das Vaporimeter um, setzt G auf, füllt den durch A und B gebildeten Raum mit Wasser und erhitzt das Bad zum Sieden, wobei sich aus der Probe Dampf entwickelt, der das Quecksilber erst in das Rohr D', dann in die am Fuße von D'' angebrachte Kugel und endlich in das Steigrohr D'' selbst drückt. Dabei treibt das Quecksilber einen Faden von Glyzerin vor sich her, der stets gleichlang ist, was durch Herausnehmen des Glashahnes vor dem Ansetzen des Fläschehens bewirkt wurde, so daß sein Einfluß vernachlässigt werden kann.

Enthält das Fläschehen reines Wasser, so wird das Quecksilber in D' bei diesem Versuch gerade so weit steigen, daß die Quecksilberkuppen im Flaschehen und im Steigrohr das gleiche Niveau haben, weil der Dampfdruck des Wassers bei der Siedetemperatur der Atmospharendruck ist. Dieser Punkt wurde in der Skala mit Null bezeichnet und die Millimeterteilung nach unten hin aufgetragen Seine Lage ist bei allen Barometerständen dieselbe, da eine Änderung des Luftdruckes die Siedetemperatur des Wassers im Mantel und die Spanikraft der in Fentwickelten Dampfe in gleicher Weise beeinflußt.

Bei der Prüfung der Glyzerinlosung verfährt man genau in derselben Weise. Der Nullpunkt der Skala wird aber jetzt durch den Quecksilberfaden nicht erreicht sein. Die an der Skala direkt abgelesene Abnahme des Druckes bedarf noch einer Korrektur, da der Stand des Quecksilbers im Vaporimeterflüschehen ein hoherer ist, als früher, und diese Erhöhung noch zu der Angabe der Skala addiert werden muß. Bei jedem Instrument ist nun angegeben, welche Erhöhung der Quecksilberfaden von 0 bis 500 mm in dem zylindrischen Vaporimeterfläschehen bedingt, und daraus läßt sich die Erhöhung für jeden Stand des Quecksilbers berechnen. Es sei z. B. die Erhöhung des Niveaus im Fläschchen für den Quecksilberfaden von 0 bis 500 mm 21 mm, der beobachtete Quecksilberfaden an der Skala des Vaporimeters 492 mm, somit berechnet sich die Erhöhung des Quecksilberstandes im Flaschehen für 492 mm aus der Proportion 500:21 = 492:x; sie beträgt 20,6 mm. Die wirkliche Verminderung der Spannkraft der Glyzerinlösung ist demnach 512.6 mm.

Spezifische Gewichte und Siedepunkte von Glyerinlösungen, sowie die Spannkraft der Dämpfe dieser Lösungen bei 100°C nach Gerlach¹).

Comishes Comishes I	Spezifische	og Clarricht			
teile Gly- zerin in 100 Teilen der Lägens	bei 15°C Wasser von 15°C=1	bei 20°C Wasser von 20°C=1	Siedetem- peratur bei 760 mm Baro- meter- stand O C	Spannkraft de Glyzerinlösun Verminderte Spannkraft gegen Wasserdampf mm	
80 42,857	1,2658 1,2628 1,2602 1,2577 1,2552 1,25526 1,2501 1,2478 1,2425 1,2451 1,2425 1,2490 1,2878 1,2819 1,2292 1,2265 1,2238 1,2211 1,2184 1,2157 1,2130 1,2102 1,2074 1,2046 1,1962 1,1984 1,1990 1,1962 1,1984 1,1990 1,1962 1,1984 1,1990 1,1962 1,1984 1,1990 1,1962 1,1984 1,1990 1,1962 1,1984 1,1990 1,1962 1,1984 1,1906 1,1550 1,1710 1,1480 1,1570 1,1480 1,1710 1,1480 1,1750 1,1480 1,1750 1,1480 1,1750 1,1480 1,1750 1,1490 1,1490 1,1490 1,0245	1,2620 1,2594 1,2568 1,2542 1,2516 1,2490 1,2464 1,2412 1,2886 1,2886 1,2886 1,2886 1,2979 1,2252 1,2225 1,2198 1,2171 1,2117 1,2090 1,2068 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086 1,2086	290 289 208 188 175 164 156 150 145 141 188 135 182,5 129 127,5 128 124,5 123 121 120 119 118,2 117,4 116,7 116,7 116,7 116,8 111,8 109 107,5 108,4 111,8 109 107,5 108,4 111,8 109 107,5 108,4 111,8 109 107,5 108,4 110,5 108,4 111,8 109 107,5 108,6 111,8 114,2 116,7 116,6 111,8 109 107,5 108,4 110,5 108,4 110,5 108,4 110,5 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,7 108,6 111,8 109,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 108,6 1	696 678 658 684 616 598 580 562 545 529 518 497 481 465 449 434 420 405 390 376 364 352 341 830 320 810 390 280 271 264 227 195 167 142 121 103 85 70 56 48 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56 56	64 87 107 126 144 162 180 198 215 281 247 268 840 855 870 884 498 419 450 450 450 460 470 489 496 558 505 598 618 689 657 675 690 704 717

¹⁾ Ohem. Ind. 7, S. 277.

Somit enthält die Probe nach der Gerlachschen Tabelle $90^{\circ}/_{\circ}$ Glyzerin.

Um die Dampfbildung bei konzentrierten Glyzerinlösungen (von $70^{\circ}/_{0}$ an) hervorzurufen, setzt man an das Steigrohr ein Glasrohr mit Gummischlauch an und saugt. Dann geht die Dampfbildung genügend vor sich; nur bei reinem Glyzerin versagt auch dieses Mittel.

2. Chemische Methoden zur Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlösungen.

Während bei der Bewertung von Rohglyzerin chemische Untersuchungsmethoden vorwiegend benutzt werden, finden bei der Untersuchung destillierter Glyzerine meist physikalische Prüfungsmethoden Anwendung. Bei der Verschiedenheit in der Qualität destillierter Glyzerine kann man sich nicht immer auf die physikalischen Methoden zur Erkennung des wahren Glyzeringehalts verlassen, es finden daher zur Gehaltsbestimmung auch chemische Prufungsmethoden Anwendung, so das Bichromatverfahren, die Azetin- und Isopropyljodidmethode. Weitere hierzu geeignete Glyzerin-Bestimmungsarten sind noch

Das Eindampfverfahren über Bleioxyd.

Morawski¹) bestimmt den Glyzeringehalt wässeriger Losungen durch Eindampfen über Bleioxyd, wodurch eine Verflüchtigung des Glyzerins verhindert wird, indem sich Glyzerinmonoplumbat bildet. In einen geräumigen Porzellantiegel wird ein kurzes Glasstäbehen eingesetzt und dann 50 bis 60 g Bleioxyd hineingegeben Hierauf wiegt man ca 2 g Glyzerin ein und setzt so viel Alkohol zu, daß sich das Gemenge unter Bildung einer feuchten, lockeren Masse mit dem Glasstab abreiben und gleichmäßig mischen laßt Der Tiegel wird in einen Vakuum-Wasserbadtrockenkasten eingesetzt und danach erst im Lufttrockenkasten bei 120 bis 130°C bis zur Gewichtskonstanz getrocknet, mit einem gut passenden Überglas, das mit einem Ausschnitt für den Glasstab versehen ist, verdeckt und gewogen. Die Gewichtszunahme mit 1,2432 (= $\frac{C_3H_8O_8}{C_8H_6O_8}$

 $=\frac{92,06}{74,05}$) multipliziert, gibt den Gehalt an reinem Glyzerin in der untersuchten Probe an. Eine solche Bestimmung dauert 3 bis 4 Stunden. Die Resultate sind ziemlich befriedigend; die Differenzen betragen im Durchschnitt 0,6, im Maximum 1,5 0 /₀. Diese Abweichung schreibt Morawski dem Umstande zu, daß das Bleioxyd etwas Mennige enthält und daß das Trocknen nicht in kohlensäurefreier Luft erfolgt.

¹⁾ Journ. f. prakt. Chemie 22, S. 416.

Die Glyzerinbestimmung aus dem Lösungsvermögen für Kupferoxyd.

Diese wird nach Muter¹) in folgender Weise durchgeführt: In einem graduierten Zylinder von 100 com Inhalt, welcher otwas über den Teilstrich 50 ein seitliches Ablaßrohr mit Glashahn hat, wird 1 g Glyzerin mit 50 com starker Kalilauge (1 Teil Kalihydrat, 2 Teile Wasser) übergossen und unter Umschütteln so lange mit schwacher Kupfervitriollösung versetzt, bis sich ein ziemlich betrücht-licher, bleibender, blauer Niederschlag gebildet hat. Dann füllt man bis zu 100 ccm an, schüttelt, läßt nach dem Absitzen des Niederschlags einen aliquoten Teil der Flüssigkeit durch den Hahn ab und bestimmt die Menge des darin enthaltenen Kupferoxyds, z. B. durch Titration mit Zyankalium. Man sauert zuerst mit Salpetersäure an, versetzt dann mit Ammoniak im Überschuß und läßt auf Kupferoxyd gestellte Zyankaliumlösung zufließen. Von der aus der verbrauchten Anzahl com berechneten Kupferoxydmenge hat man noch die kleine Quantität dieses Oxyds abzuziehen, die schon von konzentrierter Kalılauge allein gelöst wird. Man ermittelt sie em für allemal durch einen blinden Versuch ohne Glyzerin. — Den Wirkungswert des Glyzerins stellt man mit reinem Glyzerin fost. — Die Resultate sind nach den Angaben von Muter befriedigend, die Belege meist bis auf 10/2 genau.

Benzoatverfahren.

Diez²) lost 0,1 g Glyzerin in 10 bzw. 20 ccm Wasser, versetzt es in einem Kolben mit 15 ccm Benzoylchlorid und 35 ccm 10 proz. Natronlauge und schuttelt 10 bis 15 Minuten unter öfterem Abkühlen und ohne Unterbrechung. Die sich abschoidende Benzoylverbindung wird nach dem Zerreiben mit der alkalischen Flüssigkeit und kurzem Stehen auf einem bei 100° C getrocknoten Filter gesammelt, mit Wasser gewaschen, im Filter bei 100° C 2 bis 3 Stunden getrocknet, gewogen und aus dem Gewicht der Benzonte durch Multiplikation mit 0,385 der Glyzeringehalt berechnet. — Die Methode gibt für die Fett- und Glyzerinanalyse ganz unbefriedigende Resultate, indem sich wechselnde Gemenge von Di- und Tribenzoaten bilden. Berechnet man aber auch aus der Verseifungszahl die im Niederschlag enthaltene Glyzerinmenge, so ist die Methode doch noch fehlerhaft, weil beträchtliche Mengen Glyzerin in Lösung bleiben.

Durch Überführen des Reinglyzerins in Nitoglyzerin vgl. S. 302.

¹⁾ Zeitschr. f analyt. Chem. 21, 1896, S. 180.
2) Diez, Zeitschr. f physiol. Chem. 11, S 472. — Vgl. Benedikt und Cantor, Zeitschr. f. angew. Chem. 1888, S 460.

IV. Die Verwendung des Glyzerins und seiner Ersatzmittel.

A. Die Verwendung des Glyzerins.

Im Jahre 1873 versandte die Chemische Fabrik Eisenbuttel in Braunschweig ein Zirkular, in dem sie mehr als 60 Glyzerinverwendungen aufführte, eine Zahl, die sich seit der Zeit ohne Zweifel noch vergrößert hat. Die so vielseitige Verwendung des Glyzerins beruht naturgemäß auf seinen physikalischen und chemischen Eigenschaften: daß es eine viskose, schlüpfrige Flüssigkeit ist, die trotz ihrer ölartigen Beschaffenheit keine Fettflecke gibt, die nicht merklich verdunstet und nicht austrocknet, vielmehr aus der Luft und anderen Körpern Feuchtigkeit anzieht, mit Wasser und Alkohol in jedem Verhaltnis mischbar, neutral reagiert und gänzlich unschädlich ist, farblos und geruchlos ist und sich leicht parfumieren läßt, Haut und Leder geschmeidig macht und verhindert, daß sie spröde und brüchig werden, daß es in Fetten und Ölen zwar nicht löslich ist, sich mit ihnen aber leicht zu Salben vereinigen laßt, daß es einen süßen Geschmack hat, dabei aber nicht garungsfähig im landlaufigen Sinne des Wortes ist, vielmehr ein Zusatz von Glyzerin die alkoholische Gärung hemmt, daß seine wasserigen Lösungen, wenn sie nicht allzu dunn sind, selbst bei hohen Kaltegraden nicht gefrieren, daß es ein großes Lösungsvermögen fur viele Salze und andere Körper besitzt und daß es verschiedene chemische Verbindungen liefert, die teils medizinisch, teils technisch von Bedeutung sind, besonders aber Explosivkorper von gewaltiger Explosivkraft.

Daß noch fortgesetzt nach neuen Verwendungsmöglichkeiten fur Glyzerin gesucht wird, zeigt folgende Notiz Nach dem "Chemical Trade-Journal" vom 24. Januar 1920 hat ein hervorragender amerikanischer Unternehmer dem Mellon Institute of Industrial Research in Pittsburgh Pa. Mittel fur Untersuchungen zur Verfügung gestellt, die industriellen Verwendungsarten des Glyzerins zu vermehren. Man glaubt, daß die Untersuchungen sich vor allem auf die Verwendung des Glyzerins an Stelle des Alkohols in der Riechstoffextraktion und verwandten Industriezweigen erstrecken werden.

Glyzerin als Konservierungsmittel.

Glyzerin hat nach Munk¹) schon bei einem Zusatz von 2 bis $2^1/{}_2{}^0/{}_0$ energisch konservierende Wirkung sowohl bei der Milchsäure- wie bei der Alkoholgärung, überhaupt bei allen Fermentwirkungen. Es ist ein vorzügliches Konservierungsmittel für

¹⁾ Polyt Notizbl. 1877, S. 269.

viele Stoffe organischen Ursprungs. Es beruht dies darauf, daß es den tierischen und pflanzlichen Geweben Wasser entzieht und sie dadurch verhindert, in Fäulnis überzugehen. Es ist vielfach zum Konservieren von Nahrungs- und Genußmitteln empfohlen, namentlich von Früchten, Eiweiß und Eigelb. Die obengenannte Chemische Fabrik Eisenbüttel hatte eine Glyzeringelatine in den Handel gebracht, die eine gelatinöse, steife Lösung von Gelatine in Glyzerin vorstellte, besonders zu dem Zweck, durch Erwarmen flüssig gemacht und dann in dünner Schicht auf Eingemachtes und dergleichen gegossen zu werden, um auf diese Weise Luft und Gärungserreger fernzuhalten.

Nach O. Hausner1) kann man Eier für den Haushalt dadurh konservieren, daß man sie abwäscht und in eine Lösung von 2 l Glyzerin und 1 l Wasser einlegt. Durch ein aufgelegtes Holzbrett

werden die Eier verhindert hochzusteigen.

Sehr geeignet ist das Glyzerin zum Konservieren von anatomischen und ähnlichen Präparaten. Vor dem Alkohol hat es den großen Vorzug, daß es kein Fett aus den Präparaten lost, die Farbe nicht zerstört und nicht verdunstet.

Auch in verschiedenen Industrien dient das Glyzerin als Konservierungsmittel, so in der Pelzwarenindustrie, wo es hauptsachlich Felle und Haute konservieren soll und teils allein, teils mit Zusätzen von antiseptischen Chemikalien, wie Salizvlaure, Borsaure usw. benutzt wird, ferner in der Lederfabrikation, in der es außer zu andern Zwecken zum Geschmeidighalten von Leder Verwendung findet, sowie bei Gummiwaren, um sie vor dem Bruchigwerden zu schutzen usw.

Glyzerin zum Konservieren von schwefeliger Saure. E. J. Brown²) stellte fest, daß bei einer 3,8% SO₃-Lösung ohne Glyzerin nach 12 monatigem Lagern 1,5% SO₃, bei Verwendung von 5% Glyzerin in gleicher Zeit noch 3,1% SO₃ vorhanden waren. Hervorragende Konservierungsmittel sind die Verbindungen

von Glyzerin mit Borsaure, da zur konservierenden Eigenschaft des Glyzerins die antiseptische der Borsaure kommt Eine Vorschrift für Borsaure-Glyzerin lautet: 124 Gewichtsteile Glyzerin werden mit 190 Teilen Borsäure verrieben und die Mischung in einer Porzellanschale so lange am Wasserbad erhitzt, bis eine Probe, auf eine kalte Glasschale gebracht, zur klaren, festen Masse erstarrt. Das Präparat muß in der doppelten Menge 95 proz. Alkohol und in der 12 fachen Menge Wasser löslich sein. - Ein Boroglyzerin, das zum Konservieren von Lebensmitteln dienen soll, wird aus einer Mischung von 92 Gewichtsteilen Glyzerin und 62 Gewichtsteilen feingepulverter Borsäure, die im Sandbad auf 200° C erhitzt wird, hergestellt.

G. Seiffert und H. Spiegel³) haben Glyzerin als Desinfektions-

Fabr. d. Konserv u. Kand, Wien 1912, S 118
 Pharm Journal 84, 1910, S. 244.
 Zentralbl. Bakteriolog. 1914, S. 518.

mittel für Instrumente geprüft. Sie haben tuberkulösen Eiter nach Prüfung auf Keimfähigkeit und nach halbstündigem Erhitzen auf 56°C, um die bakterizide Leukozystenwirkung nach Möglichkeit auszuschalten, mit Bouillonkulturen der zu prüfenden Bakterien im Verhältnis von 1:10 vermischt. In der Mischung wurden 1 om breite, 5 cm lange Streifen von Drahtgaze eingetaucht, bis alle Maschen gefüllt waren, worauf sie im Exsikkator getrocknet und dann verwendet wurden. Beim Erhitzen mit Glyzerin auf 120°C wurden alle untersuchten Keime von Bacterium coli, Paratyphus, Hühnercholera, Bacterium hyocyaneus, Bacterium diphtheridis, Staphylococcus albus, Streptococcus breyoni, Bacterium anthracis, Bacterium subtilis in einer Minute völlig abgetötet. Chirurgische Instrumente wurden durch dieses Verfahren selbst bei einstündigem Erhitzen nicht geschädigt; vielmehr wurden schon etwas brüchig gewordene wieder elastisch.

Glyzerin in der Fabrikation der Nahrungs- und Genußmittel.

Glyzerin ist theoretisch ein Nahrungsmittel. Im "Deutschen Archiv für klinische Medizin" führt B. Knapp auf Grund von Experimenten, die er in der Rombergschen Klinik zu Tübingen angestellt hat, den Nachweis, daß Glyzerin ebensogut ein echtes Nahrungsmittel ist wie Zucker, denn es werde zwar in den ersten Tagen der Glyzerinzufuhr Eiweiß aus dem Korper ausgeschwemmt, was offenbar auf einer Vergiftung beruhe, schon nach wenigen Tagen trete jedoch Eiweißsparung ein, die genau dieselbe sei wie die des Traubenzuckers; also bei Glyzerin wie bei Alkohol, auch bei diesem haben die Experimentatoren nach vorübergehenden Stickstoffverlusten nicht nur Gleichgewicht, sondern sogar Ansatz konstatieren konnen, wenn ein Teil der Kohlenhydrate der Nahrung durch ihn ersetzt wurde Es entsteht nun die Frage, warum nicht auch das Glyzerin zur Nahrung verwendet wird? Sein Kalorienwert ist durchaus nicht unbedeutend, es spart Eiweiß und tatsüchlich haben schon vor 50 Jahren Versuche ergeben, daß man Kranke mit ihm nahren kann. Glyzerin ist aber giftig wie Alkohol und wirkt nicht angenehm betaubend, was nicht zum Genusse verlockt.

Nach dem oben erwähnten Zirkular der Chemischen Fabrik Eisenbüttelfindet das Glyerin bei der Essigfabrikation, Mostrichfabrikation und Schokoladenfabrikation Verwendung Beim Essig soll es ohne Zweifel zur Geschmacksverbesserung dienen und beim Mostrich das Eintrocknen verhindern

Eine sehr wertvolle Eigenschaft des Glyzerins ist, daß es für sich nicht gärungsfähig ist, vielmehr Flüssigkeiten, die zur Gärung neigen, zugesetzt, deren Neigung zu gären hemmt. Hierauf gründet sich die Benützung von Glyzerin bei der Weinbereitung und in der Bierbrauerei. Es macht Wein und Bier haltbarer, verhindert die Nachgärung und verleiht ihnen zugleich einen volleren Geschmack. Da nach Pasteurs¹) Beobachtungen auch bei der alkoholischen

¹⁾ Ann. Chem. u. Pharm. 108, S 388.

Gärung Glyzerin entsteht und sowohl er wie auch Neßler¹) und J J. Pohl³) das Glyzerin als regelmäßigen Bestandteil des Weins gefunden haben, lag es um so näher, von einem solchen Körper, der die Süße des Zuckers mit der Nichtgärungsfähigkeit verbindet, zur Weinverbesserung Gebrauch zu machen. Man wendet das Glyzerin an, nachdem der Wein hell geworden ist. Die Menge des zuzusetzenden Glyzerins richtet sich nach der Beschaffenheit des Weins; sie schwankt zwischen 1 und 4 Volumprozenten. — Die Weinverbesserung durch Glyzerin wird als "Scheelisieren" bezeichnet (nach Scheele, dem Entdecker des Glyzerins).

Nachdem das Glyzerin bei der Weinbereitung mit Erfolg angewendet war, lag es nahe, es auch bei der Bierbereitung zu benützen. Nach Fleck³) nimmt man, je nach dem Hopfenquantum, das verwendet wurde, auf 100 Maß Bier ¹/₃ bis 1 Maß Glyzerin und setzt es dem Bier zu, wenn es auf die Gärbottiche kommt. Man mischt das Glyzerin zuvor mit der 5- bis 6fachen Menge gekühlten Bieres und verteilt diese Mischung auf die Gärbottiche, ehe die Hefe zugegeben wird. In dieser geringen Menge stört das Glyzerin den

Verlauf der Garung nicht,

Ob allgemein so verfahren wurde, wie Fleck angibt, ist uns fraglich; wir halten es für wahrscheinlicher, daß man das Glyzerin dem Biere, ebenso wie dem Weine, erst nach Beendigung der Gärung zugesetzt hat.

Man kann leichte Rhein- und Moselweine durch einen geringen Glyzerinzusatz ganz wesentlich verbessern. Die Chomische Fabrik Eisenbüttel bezeichnet deshalb auch in ihrem Zirkular die Weinverbeserung durch Glyzerin nicht mit Unrecht als "Weinverede-

lung".

Die Verwendung von Glyzerin bei der Weinbereitung und in der Bierbrauerei ist in Deutschland auf Grund des Gesetzes vom 24. Mai 1878 durch kaiserliche Verordnung verboten, ein Verbot, das lebhaft bedauert werden muß, zumal mit dem Zusatz von Glyzerin kein Mißbrauch getrieben werden konnte. Es ist oben gesagt. daß 1 bis $4^{\circ}/_{\circ}$ dem Wein zugesetzt wurden; $4^{\circ}/_{\circ}$ sind nur ausnahmsweise zur Verwendung gekommen; für gewöhnlich hielt sieh der Zusatz in den Grenzen von 1 bis $3^{\circ}/_{\circ}$. Mit vollem Recht ist im "Weingrossist" gesagt⁴): "Trockene, alkoholische Weine sind mit geringen Glyzerinzusätzen vorteilhaft zu behandeln. Impertinente Säure hinter vielem Glyzerin verstecken zu wollen, ist unmöglich. Zuviel Glyzerin macht den Wein fad und plump."

Nach erfolgtem Verbot der Glyzerinverwendung ergab sich naturgemäß die Frage: "Wie kann man einen Zuzatz von Glyzerin im Wein feststellen?", um an Hand der chemischen Analyse Zuwiderhandlungen gegen das Verbot ahnden zu können, eine Frage,

*) Dingl. Journ. 196, S. 487. *) Weingrossist *, S. 115.

¹⁾ Der Wein, seine Bestandteile und seine Behandlung, Chemnitz 1865, S. 21.

⁾ Chemisch-technische Untersuchungen österreichischer Weine, Wien 1864.

die nicht leicht zu beantworten war, da das Glyzerin ein normaler Bestandteil alles Weins ist, dessen Höhe nicht allein bei den verschiedenen Weinen sehr verschieden ist, sondern auch bei derselben Weinsorte starken Schwankungen unterliegt. Es hängt dies vom Verlauf der Gärung ab; der Wein kann aber auch beim Lagern durch Verdunsten mehr Alkohol verlieren als Glyzerin, und der Alkohol kann ferner im Wein durch Einwirkung des Kahmpilzes oxydiert werden. Unter Umständen läßt sich daher eine beschtenswerte Glyzerinmenge zusetzen, ohne daß dies durch die Analyse festgestellt werden kann. Da man aber gefunden hat, daß in normalem Wein auf 100 Teile Alkohol höchstens 14 Teile Glyzerin kommen und daß, wenn dieses Verhältnis durch Verminderung des Alkohols überschritten wird, auch ein höherer Gehalt an Extraktstoffen sich ergeben muß, so hat die zur Bearbeitung der Frage niedergesetzte Kommission am 7. Juli 1894 folgende Vereinbarung getroffen: "Eine Beanstandung wegen Glyzerinzusatzes ist dann angezeigt, wenn bei einem 0,5 g in 100 ccm Wein übersteigenden Glyzeringehalt

der Extraktwert (Extrakt vermindert um die nicht flüchtigen Säuren) zu mehr als ²/₃ aus Glyzerin besteht, oder
 bei einem Verhaltnis von Glyzerin zu Alkohol von mehr

 bei einem Verhaltnis von Glyzerin zu Alkohol von mehr als 10:100 der Gesamtextrakt nicht mindestens 1,89 in 100 com über das nach Abzug des Glyzerins vom Extrakt verbleibende Rest 1 g in 100 com beträgt."

In der Tabakindustrie macht man von der Hygroskopizität des Glyzerins Gebrauch, man setzt es Kau- und Schnupftabak zu, um sie vor dem Trockenwerden zu bewahren.

Glyzerinverwendung zur Geschmacksverbesserung gewisser Fette und Öle. Nach Patent Jurgens laßt sich der Geschmack bei gewissen Ölen und Fetten, wie z B. von Lebertran, wesentlich verbessern durch Erhöhung des Glyzeringehaltes. Beim Erhitzen der Fette mit Glyzerin in Gegenwart zerkleinerter fester Korper, insbesonders von Metalloxyden, wie Thorerde, Titanoxyd, oder Tonerde entstehen Mono- und Diglyzeride, welche jene Geschmacksveranderung bedingen sollen.

Alles Glyzerin, das bei Nahrungs- und Genußmitteln irgendwie benutzt wird, sollte nur vollkommen farb- und geruchloses destilliertes sein.

Glyzerin in der Medizin und Pharmazie.

Das Glyzerin besitzt keine eigentlichen Heilkräfte, und doch findet es in der Medizin und Pharmazie mancherlei Verwendung. Dies hat seine Ursache teils in der hervorragend entwickelten Eigenschaft des Glyzerins, Feuchtigkeit anzuziehen, teils in seinem großen Lösungsvermögen für viele Körper. Äußerlich benutzt man es als reizmilderndes, deckendes Mittel bei Hauterkrankungen, wobei aber zu beachten ist, daß es unverdünnt die Haut reizt, weil es infolge

seiner großen Hygroskopizität dem Gewebe des Körpers Wasser entzieht.

Lösungen von Borsaure in Glyzerin finden in der Wundbehandlung Verwendung unter der Bezeichnung "Boroglyzerin" ($C_3H_6 \cdot BO_8$). Es liegen dafür verschiedene Vorschriften vor. Nach der einen werden 62 Tle. Borsaure unter Erwärmen in 92 Tln. Glyzerin gelöst. Dabei entsteht eine durchsichtige, hygroskopische, feste Masse Eine 5 proz. Lösung wird bei der Wundbehandlung benutzt. — Eine andere Vorschrift lautet: 62 Tle Borsäurepulver werden mit 104 Tln. Glyzerin verrieben und im Sandbade unter Umrühren so lange auf 150°C erwärmt, bis das Gewicht 100 Tle. beträgt. Die heiße Masse wird auf Glasplatten gegossen und nach dem Erkalten abgestoßen —

Nach der Pharmakopöe der Vereinigten Staaten wird "Boroglycerini" erzeugt, indem man 310 g Borsäure mit 460 g Glyzerin in tarierter Porzellanschale nicht über 150°C erhitzt, bis die Mischung 500 g wiegt, und dann noch 500 g Glyzerin zumischt. Eine 10 proz. Lösung dieses Praparats dient zur Wundbehandlung.

Innerlich diente das Glyzerin früher als Ersatz des Zuckers bei Diabetis, von wo es aber jetzt durch das Saccharin verdrangt ist.

Vielfach benützt man das Glyzerin als Lösungsmittel für Pepsin Die Pharm, brit, gibt dafür folgende Vorschrift. Man reibt 80 g Pepsin mit einer Mischung von 525 ccm Glyzerin und 15 g Salzsaure (von $25\,^0/_0$) an und gibt so viel destilliertes Wasser hinzu, daß das Gesamtvolumen 875 ccm beträgt. Nach 8tägigem Stehen wird filtriert. — Das Glyzerin hat die Eigenschaft, das Verdauungsenzym des Pepsins in Lösung überzuführen und zu konservieren.

Einen "Pepsinwein" mit Glyzeringehalt findet man in mehreren Pharmakopoen, auch in dem Arzneibuch des Deutschen Reiches

Vielfach wird das Glyzerin zu Suppositorien verwendet. Dies beruht auf der Erkenntnis, daß die Einführung von 1 bis 2 bis 3 g konzentrierten Glyzerins in den Mastdarm, wahrscheinlich infolge der wasserentziehenden Wirkung, peristaltische Bewegungen des Dickdarms auslöst, die zu einer Stuhlentleerung führen.

In mehreren Pharmakopoen findet sich eine Glyzerinsalbe (Unguentum Glycerini), die im wesentlichen aus Glyzerin und Weizenstärke besteht, aber nicht in allen Pharmakopoen in gleicher Zusammensetzung. Das Deutsche Arzneibuch gibt dafür folgende Vorschrift: Man mischt 10 Tle. Weizenstärke mit 100 Tln. Glyzern von 1,23 spez. Gewicht und 15 Tln. Wasser. Dann setzt man eine Anreibung von 2 Tln. Tragantpulver und 5 Tln. Spiritus (90 Vol.-0/0) hinzu und erhitzt im Wasserbade, bis eine gleichförmige Gallerte entstanden 1st. Die Glyzerinsalbe bildet eine durchsichtige Masse von der Konsistenz der Fette und ist ein zuverlässiges Mittel bei aufgesprungener Haut.

Bei jedem Glyzerin, das medizinischen Zwecken dient, ist selbstverständlich darauf zu achten, daß es den Vorschriften des Deutschen Arzneibuches entspricht.

Glyzerin in der Seifenfabrikation.

Bei den Schmierseifen, Leimseifen und den auf direktem Wege gesottenen Eschweger Seifen bleibt, wie wir gesehen haben, wenn sie aus Neutralfetten hergestellt werden, das in den Fetten enthaltene Glyzerin in den Seifen Es wurde schon oft die Frage aufgeworfen, ob dieses Glyzerin von irgend welchem Einfluß auf die Seifen ist. Da hat sich ergeben, daß bei Anwesenheit von Glyzerin die Stabilität der fettsauren Salze gegen Kurzungsmittel größer ist als in glyzerinfreier Lösung. Die Konzentration der Lösungsmittel darf also nicht schematisch bei Verseifung von Fettsäuren gleichhoch genommen werden wie bei der Verseifung von Neutralfetten. In der Regel sind bei der Verarbeitung von Fettsäuren geringere Konzentrationen des Kurzungsmittels erforderlich, als bei der Verarbeitung von Neutralfetten¹).

Versuche von G. Lutz²) und F. Merklen³) haben gezeigt, daß die Anwesenheit von Glyzern die Widerstandsfähigkeit fettsaurer Salze gegen das Aussalzen erhöht. So fand z. B Merklen, daß die Grenzlauge einer Oleinseife, wenn man ihr Glyzern zusetzt, von 10° Bé auf 12° Bé steigt Hieraus folgt, daß eine Leimseife aus Neutralfett höhere Salzzusätze ohne Störung des Verbandes vertragt als eine aus Fettsäuren gesottene. Dies spielt besonders bei höher gefullten Seifen eine Rolle, bei denen es erwünscht ist, zur Hartung möglichst hohe Zusätze von Salz machen zu können. Ferner sind viele Seifensieder der Ansicht, daß die Transparenz der Seifen durch die Gegenwart von Glyzerin erhoht wird und daß sie wie die Schmierseifen ein feurigeres Anschen orhalten.

In die Toiletteseifenfabrikation hat das Glyzern sehr bald, nachdem man angefangen hatte, es technisch darzustellen, Emgang gefunden, ursprünglich jedenfalls, weil man seinen wohltatigen Einfluß auf die Haut erkannt hatte und diesen auch auf die damit hergestellte Glyzerinseife übertragen wollte. Die ersten in den Handel gebrachten Seifen mit Glyzeringehalt zeigten nichts von der Transparenz der heute üblichen transparenten Glyzerinseifen. Erst später haben die Seifenfabrikanten bei Verwendung von Glyzerin zu Toiletteseifen weniger an dessen günstige Wirkung auf die Haut gedacht als daran, mit dessen Hilfe transparente Seifen zu erzeugen.

Die Fabrikation von Transparentseifen ist sehr alt. Bereits in einem 1838 erschienenen Buche über Seifenfabrikation wird ihre Herstellung ausführlich beschrieben. Man bediente sich dazu ursprünglich des Alkohols, der ja die Seife unzersetzt löst. Stark ausgetrocknete Kernseife wurde in möglichst kleine Spane gehobelt und mit dem gleichen Gewichtsteile hochprozentigen Spiritus im Dampfbade gelöst. Nach vollständiger Lösung der Seife wurde ein Teil des Alkohols verdunstet, und zwar wurde so lange destilliert, bis

¹⁾ Ubbelohde und Goldschmidt, Bd. 8. 2) Seifens.-Ztg. 1906, S. 415.

F. Merklen, Die Kernseife, Halle 1907, S. 95.

ein an einem Glasstabe herausgenommener Tropfen schnell zu einer harten Masse erstarrte, die aber ihre Transparenz nicht verloren haben durfte. In diesem Zustande ließ man die Seife erstarren, nachdem die zur Parfümierung erforderlichen ätherischen Öle zugesetzt waren. — Besondere Vorzüge besitzen die auf diese Weise erzeugten "Kristallseifen", abgesehen von ihrem schönen Aussehen, nicht. Sie sind sehr hart, lösen sich schwer und schäumen schlecht.

Da der Spiritus die Seifen außerordentlich verteuerte, so war es naturlich, daß man sich bemühte, seinen Verbrauch nach Möglichkeit einzuschränken, ja ihn ganz zu umgehen. Als Mittel. auf billigerem Wege Transparentseifen herzustellen, bedient man sich jetzt der Rizmusölseifen, die an und für sich schon stark durchschemend sind, in Verbindung mit Glyzerin und Zucker oder einem dieser beiden Stoffe. Da das Rizinusöl für sich allein schmierige und konsistenzlose Seifen ergibt, die obendrem nicht schäumen, so bedarf es noch des Zusatzes anderer, feste Seifen ergebender Fette, um Seifen zu erhalten, die allen an sie zu stellenden Anforderungen genügen, und da haben sich in der Praxis Zusammenstellungen aus Talg und Kokosol mit Zusatzen von Rizinusöl am geeignetsten erwiesen. Die besseren Sorten pflegt man aber, um eine größere Transparenz zu erzielen, nicht ganz ohne Spiritus herzustellen. Da Rizinusol, wie schon gesagt, schlecht schaumende Seifen gibt und die Rizmusseifen außerdem leicht ranzig werden, so sucht man seinen Zusatz möglichst einzuschranken, naturlich nur so weit, daß die Transparenz der Seife nicht darunter leidet Selbstverständlich werden die Seifen um so reiner und klarer ausfallen, je heller und reiner die dazu verwendeten Fette und Alkalien waren. Die Fette sind deshalb vor ihrer Verarbeitung auf Salzwasser zu klären und die Laugen, wenn nötig, durch Glaswolle zu filtrieren. Wenn man ferner Wert auf möglichst hellgelbe Farbe der Transparentseifen legt, so darf man zu ihrer Parfümierung keine Riechstoffe verwenden, die durch das Alkali braun gefärbt werden oder schon von Natur dunkel gefärbt sind.

Eine sehr schöne Kristall-Glyzerinseife gibt die folgende Vorschrift: 50 kg noch flüssige Kerngrundseife werden in 25 kg Spiritus von $96^{\,0}/_0$ aufgelöst. Die Lösung wird mit 12 kg reinem Glyzerin von $24^{\,0}$ Bé versetzt und dann mit 5 g Sultangelb gefärbt. Der Kessel muß beim Auflösen der Seife, um das Verdunsten des Spiritus möglichst zu beschränken, gut bedeckt gehalten werden.

Eine Transparentseife besserer Qualität erhält man aus folgendem Ansatz:

30 kg bester Rindertalg,

30 " Kokosöl (Ceylon),

30 " Natronlauge von 38 bis 39° Bé,

12 " Glyzerin von 28° Bé und 30 " Sprit von 92 bis 96°/0.

Die zu verwendenden Fette, besonders der Rindertalg, müssen frisch sein, und letzterer darf weder alt riechen, noch Bratengeruch zeigen. Auch muß die Lauge aus hochgrädigem Ätznatron hergestellt und klar abgesetzt sein, da kohlensäurehaltige und trübe Laugen Veranlassung zu trüben Stellen und Wolkenbildung in der Seife geben. Das Glyzerin muß kalkfrei sein.

Die Fette werden geschmolzen, mit dem Glyzerin in den Rührkessel eingewogen und auf ca. 38°C im Wasserbade erwarmt. Nun gießt man unter fortwährendem Rühren langsam die abgewogene Lauge hinzu und laßt, wenn alles zu einer gleichmäßigen Masse sich vereinigt hat, diese bei gedecktem Kessel ruhig stehen und sich erhitzen, wodurch die Verseifung eintritt, was sich durch das vollstandige Klarwerden des Kesselinhalts bemerkbar macht. Nun gießt man den gesamten Sprit hınzu und läßt alles nochmals durch das heiße Wasser erhitzen, indem man ab und zu durchrührt. Wenn keine ungelöste Seife sich mehr zeigt, dann muß unter der Schaumdecke eine tiefdunkle, klare, beinahe wasserflüssige Masse sich befinden, die im Probeglase leicht zu einer transparenten, festen Seife erstarrt und, an die Zunge gehalten, leicht bemerkbare schwache Alkalinität zeigt. In diesem Zustand kann die Seife parfumiert und bei zirka 90°C in die eiserne Form gebracht werden, damit sie schnell erstarrt. Man kann der großeren Kurze wegen die Fette auch heißer machen, z.B. auf zirka 60°C, ehe man die Lauge zugibt, ebenso kann man die Lauge, mit dem Sprit gemischt, zugießen Es findet dann eine sofortige Vergeifung statt, aber die Seife steigt daber auch leicht über.

Das Einwiegen der Fette und Laugen muß sehr sorgfaltig geschehen, denn hierbei begangene Fehler lassen sich nur schwer redressieren, wenn man nicht weiß, wieviel man evtl von dem einen

oder andern zu viel oder zu wenig gewogen hat

Wenn sich auf der dunklen Seife einmal eine ungelöste Kernschicht anstatt des vorschriftsmäßigen leichten weißen Schaumes befinden sollte, so wäre das ein Zeichen, daß Alkohol fehlt, was durch Verwiegen oder starkes Verdampfen eintreten könnte. In diesem Falle kann man sich durch Nachgeben von Alkohol leicht helfen Die hier angegebenen Regeln gelten für alle alkoholhaltigen Seifen, weshalb ihre Wiederholung bei den einzelnen Vorschsiften unterbleiben kann. Zu bemerken wäre nur noch, daß das zur Verwendung kommende Rizinusöl erster Pressung und so frisch wie möglich sein soll.

Eine Transparentseife von besonders guter Qualität gibt der folgende Ansatz:

30 kg bester frischer Rindertalg,

50 " weißes, frisches Kokosöl und

40 " Rizinusöl erster Pressung.

In vorstehender Zusammenstellung sei die Verwendung ganz besonders frischer und reiner Rohmaterialien ausdrücklich betont, Rücksicht darauf, daß älteres evtl. größere Mengen freier Fettenthaltendes Rohmaterial von nachteiligem Einfluß auf die 3 der Seife ist. Sie erscheint dann mehr oder weniger dunkel, o mehr, als gerade die transparenten Seifen ihre Eigenfarben

igsweise stark zum Ausdruck bringen.

Vorstehende Fettmengen werden zunächst eingeschmolzen, durchit und mit 60 kg 38 grädiger Natronlauge auf kaltem Wege innengerührt. Wenn die Misching in gleicher Weise wie eine eruhrte Seife die Merkmale des Fertigseins aufweist, hängt man Rührkessel in ein Wasserbad. Voraussetzung ist natürlich das indensein einer solchen Einrichtung. Man bedeckt nun den kessel mit einem dazu passenden Deckel und deckt evtl. noch Säcke daruber.

Man heizt hierauf das Wasserbad an. Wenn man mit Dampf et, eignet sich hierzu sehr gut eine indirekte Dampfröhren-

ng.

Vach ca. $^{1}/_{3}$ stundigem Anheizen des Wasserbades wird Selbstung der Seife im Rührkessel eingetreten sein, und eine recht scheinende, dicke, kernseifenartige Masse muß sich im Kessel len. Man rührt nun mit einem Rührholz zunächst alles recht g und gründlich durcheinander. Hierauf gibt man 40 kg einer ig zu, die man sich durch Verstärkung einer Sgrädigen Kochsung mit hochprozentiger Pottasche auf 18° Bé herstellt. Man wieder gut durch und heizt nochmals an. Es wird sich jetzt schon ziemlich flussige Seife ergeben.

Zum Schluß gibt man noch 25 kg gutes, kalkfreies Glyzerin, worauf die Seife vollständig klarflussig wird, ahnlich einer erwendung von Alkohol hergestellten; ohne kleine Korrekturen

es jedoch selten abgehen.

derkzeichen für eine gute Beschaffenheit der Seife sind. Zut muß ein kleiner, an der Zunge deutlich bemerkbarer Alkalishuß vorhanden sein. Ohne einen solchen werden Transparentmit oder ohne Alkohol nie feurig klar sein, sondern mehr weniger trüb ausfallen. Auf der Oberfläche der fertigen Seife sich wohl ein ziemlich kompakter Schaum, aber kein ungelöster aussetzen. Wäre letzteres der Fall, so müßte man, falls der erwähnte geringe Alkaliüberschuß vorhanden ware, durch Zuder vorerwähnten Lösung in kleinen Mengen den Kern auflösen. Auf Glas gelegte Proben der Seife sollen möglichst flach auf-; sie sollen zwar beim Auflegen sehr transparent erscheinen, n aber nach dem Erkalten immerhin eine geringe Trübung aufn. Sie unterscheiden sich hierin von den alkoholischen Seifen, eim Auflegen klar erscheinen und nach dem Erkalten ebenso n sollen. Vor allen Dingen soll aber die Seife vom Rührholz chst kurz abtropfen und auf dem Glase nach dem Erkalten guten Druck zeigen. Das ist von wesentlichem Einfluß auf patere Transparenz. Sollte diese Kürze und genügend fester r nicht vorhanden sein, so härtet man die Seife mit 1 bis 2 kg 24 grädiger Kochsalzlösung. Hat die Seife alle diese angeführten Merkmale, so parfumiert man sie und seiht sie durch ein Tuch in eine eiserne Form. Möglichst schnelles Erkalten ist vorteilhaft. Zu bemerken ist noch, daß die zur Verwendung kommende Lösung stets in größeren Mengen gut bedeckt vorrätig gehalten werden muß, damit sie sich klären und evtl. Schmutzteile absetzen kann. Auch von der fertigen Seife sollte man, je nach Bedarf, mehrere Blöcke vorrätig halten, da sie sich im Block um so mehr klärt, je langer sie lagern kann. Man schneidet die Blöcke in Riegel und setzt diese in Stößen zum Trocknen auf. Sie reprasentieren ein vorzügliches Produkt und sind beim Verwaschen mild und angenehm, da bei zunehmendem Alter der ursprüngliche, nur geringe Alkaliuberschuß verschwindet.

Die Transparentseifen werden also jetzt teils mit Sprit, teils ohne Sprit, teils mit Glyzerin, teils mit Zuckerlösung hergestellt und gewöhnlich als "Glyzerinseifen" bezeichnet, auch wenn sie weiter kein Glyzerin enthalten als das, welches in den verarbeiteten Fetten enthalten war. Die ganz ohne Sprit gefertigten Transparentseifen pflegen sehr sodahaltig zu sein und deshalb sehr zu Beschlag zu neigen

Das Glyzerin hat vor dem Zuckerwasser die Eigenschaft voraus, daß es die damit versetzte Seife wesentlich vor dem Eintrocknen schutzt, auch sichert die Anwesenheit größerer Mengen Glyzerin die Seife vor dem Ranzigwerden, einem Übelstand, dem, wie schon erwähnt, Seifen, die Rizinusól enthalten, leicht unterliegen, andererseits außert es aber auch in der Seife seine hygroskopischen Eigenschaften und verursacht bei nur einigernaßen feuchtem Lager ein leichtes Schwitzen

Die Zuckerlosungen werden am zweckmaßigsten durch Auflösen von 1 Tl. Hutzucker in 1 Tl. kochendem Wasser hergestellt, doch wendet man jetzt auch vielfach bei billigen Seifen, um eine großere Ausbeute zu erzielen, auf 1 Tl. Zucker 2 bis 3 Tle. Wasser an.

Für die Glyzerinseifen aller Art benützt man meist Ia raffiniertes Glyzerin von 24 bis 28° Bé, das möglichst kalkfrei sein soll. Zum Parfümieren rechnet man auf 100 kg Seife 600 bis 800 g ätherische Öle. Die Differenz zwischen 600 und 800 g berüht darauf, daß nicht alle ätherischen Öle gleich ausgiebig sind.

Über den Wert des Glyzerins in den Toiletteseifen sind die Ansichten stets auseinander gegangen. Während die einen, namentlich die Toiletteseifensieder, die gute Wirkung des Glyzerins auf die Haut hervorheben, wird von anderer Seite dem entgegengehalten, daß es viel zu schnell fortgewaschen wird, als daß es zur Geltung kommen könnte. So sagt Hirzel¹) in seiner bekannten "Toiletten-Chemie": "Es (das Glyzerin) ist ganz neutral und unschädlich und besitzt in hohem Grade die Eigenschaft, die Haut weich und geschmeidig zu erhalten und derselben ein zartes Aussehen zu verleihen. Dieser

¹⁾ Hirzel, Die Toiletten-Chemie, 4. Aufl., S. 408, Leipzig 1892.

Eigenschaft verdankt es seine vielfache Anwendung zu sogenannten Schönheitsmitteln und als Zusatz zu Toiletteseifen; doch kommt in den Seifen seine Wirkung nicht zur Geltung, da es mit der Seife zu rasch wieder abgewaschen wird. Wir halten daher die Glyzerinseifen, abgesehen von dem Schwindel, der damit getrieben wird, für völlig nutzlos und warnen eindringlich vor jenen Erzeugnissen, welche im allgemeinen als 'Glyzerinseifen' verkauft werden." — Dagegen bezeichnete Scherzer, der Fuhrer der österreichischen ostasiatischen Expedition, in einem Briefe an Sarg die Erfahrungen, welche die Mitglieder der Expedition durch den Gebrauch von Glyzerin oder Glyzerinseifen als Palliativ gegen tropische Hautentzündungen erzielten, als wahrhaft erstaunlich.

Hier sei auf einen Umstand hingewiesen: Vor Einfuhrung der pilierten Seifen kannte man in Deutschland an Toiletteseifen fast nur kalt geruhrte Kokosseifen, die zum Teil sehr scharf waren. Daß bei diesen Seifen die überschüssige Lauge nicht so zur Wirkung kam, sie sich milder verhielten, nachdem ihnen Glyzerin eingekruckt war, ist selbstverständlich, ebenso wie später die Kokosseifen auf kaltem Wege, die mit Lanolin oder Adeps Lanae überfettet waren, wesentlich günstiger auf die Haut wirkten als die Seifen ohne solche

Zusätze.

Die pilierten Seifen wurden in Deutschland bekanntlich zuerst von C. G. Kaemmerer in Dessau hergestellt, dessen Sohn Eduard, von dem auch die unglückliche Bezeichnung "Fettseifen" für pilierte Seifen herruhrt, die Fabrikation in Paris kennen gelernt hatte. Die Einfuhrung dieser Fabrikation erfolgte in der zweiten Halfte der 50 er Jahre. Bis zur allgemeinen Herstellung und Verwendung von pilierten Seifen ist aber eine geraume Zeit verstrichen, und so finden wir noch in der zweiten Halfte der 60 er Jahre, daß die Glyzerinseifen, obwohl sie meist auch nur Kokosseifen auf kaltem Wege waren, denen Glyzerin eingerührt war, sich großer Beliebtheit erfreuten und vielfach angefertigt wurden.

Wenn sich Hirzel mit aller Schärfe gegen die sog. "Glyzerinseisen" wendet, d. h. gegen die Seifen, die kein Glyzerin weiter enthalten als das, welches in den verarbeiteten Fetten enthalten war, vielmehr lediglich mit Hilfe von Zuckersirup hergestellte Transparenzseifen sind, so stimmen wir ihm vollständig bei, und wir möchten es lebhaft begrüßen, wenn diese Seifen nicht wieder ihre Auferstehung feiern wurden. Wir können den Zucker als Nahrungsmittel besser gebrauchen, als daß wir ihn mit Seife uns ins Gesicht

und auf die Hande schmieren!

Vielfach findet verdünntes Glyzerin in den Toiletteseifenfabriken Verwendung, um das Kleben der Seifenstücke beim Pressen zu verhüten, namentlich beim Pressen von pilierten Seifen, und zwar in einer Verdünnung 1:6. Zum Pressen von gewöhnlichen Seifen nimmt man Salzwasser von 12 bis 15° Bé; für gute Toiletteseifen empfiehlt es sich, dem Salzwasser 1/8 Glyzerin zuzusetzen. Remes Glyzerin zu verwenden, ist weniger empfehlenswert, da es

wegen seiner Fähigkeit, Wasser anzuziehen, die Stücke längere Zeit feucht hält.

In den letzten Jahren vor dem Kriege waren auch flüssige Glyzerinseifen sehr in Aufnahme gekommen. Es waren meist Lösungen von Kaliseifen in Glyzerin. Häufig fehlte auch hierbei die Zuckerlösung nicht. Meist wurde, um die Seife vollkommen klar zu bekommen, etwas Alkohol mit zugesetzt. — Neu ist die Herstellung von flüssigen Glyzerinseifen nicht; bereits in den 60 er Jahren finden sich dafür Vorschriften.

Die nachfolgende Vorschrift gibt eine Seife, die von klarer, hellbrauner Farbe und honigartig dickflussig ist. Wegen ihres hohen Glyzeringehalts schaumt sie nur mäßig, entfernt aber trotzdem die Unreinigkeit überraschend leicht. Die Waschkraft wird auch beim Waschen mit hartem Brunnenwasser wenig vermindert, ein Vorzug, den die weichen Kaliseifen vor den harten Natronseifen voraus haben. Die Vorschrift lautet:

500 g Olein,
1500 "Glyzerin von 28° Bé, kalkfrei,
200 "Kalilauge von 38° Bé,
30 "kohlensaures Kali
(Pottasche), in
50 "heißem Wasser gelost.

25 g Bergamottol, 15 , Petitgrainol, 5 , Zimtol,

5 , Zimtol, 5 , Nelkenol,

150 "Spiritus von 96°/0, worm die atherischen Öle gelost werden.

Parfum:

In einer Porzellanabdampfschale oder flachem Emaillegeschirr auf dem Wasserbade wird das Olein erwarmt, dann das Glyzerin dazu gerührt und das Gemenge auf 60° ('orhitzt. Hierauf laßt man die bereitstehende Kalilauge, die zuvor mit 50 g destilliertem Wasser verdunnt wurde, zufließen, wonach sofort die Verseifung eintritt. Die ziemlich dickflüssige Seifenmasse laßt man erkalten, rührt sodann die angegebenen 80 g Pottaschelösung ein und überläßt das Ganze 2 bis 3 Tage, gut zugedeckt, der Ruhe. Nach dieser Zeit fullt man die nun ziemlich klare Seife unter Zurücklassung eines etwaigen Bodensatzes in eine Glasflasche, gibt das im Sprit gelöste Parfum hinzu, schüttelt tüchtig um und laßt einige Tage rühig stehen. Schließlich wird die Seife mittels Glastrichter durch Papier filtriert und zum Verkauf in Flaschen gefüllt. Da das Filtrieren sehr langsam vor sich geht, ist darauf zu achten. daß der Glastrichter recht gut zugedeckt wird, damit das Parfum sich nicht verflüchtigen kann.

(Um eine beim Zurühren der Kalilauge zum Olein unvermeidliche Klumpenbildung zu umgehen, dürfte es sich empfehlen, in einem zweiten Behälter die Kalilauge nebst der Pottaschelösung zu

erhitzen und in diese das Olem einzubringen.)

Glyzerin in der Kosmetik.

Daß das Glyzerin für die Kosmetik von großem Wert, ja geradezu unentbehrlich ist, darin sind wohl alle einig. Seine Mischbarkeit mit Alkohol und Wasser, seine Geruchlosigkeit und leichte Parfümierbarkeit, seine dickliche, ölartige Beschaffenheit, sowie die Eigenschaft, sich mit Fetten und Ölen leicht zu Salben zu vereinigen, machen es zur Anfertigung kosmetischer Mittel außerordentlich geeignet. Man unterscheidet die glyzerinhaltigen Kosmetika als Toiletteglyzerine, Glyzerincremen und Glyzeringelees.

Die Toiletteglyzerine sind parfümierte Glyzerine. Mit Vorliebe verwendet man Mischungen von Glyzerin mit Rosenwasser, Orangenblütenwasser oder Jasminwasser. Paschkis empfiehlt nach dem Reinigen der Hände eine Mischung von 50 g Glyzerin mit 25 g Orangenblütenwasser. Parfümiert man stärkere Glyzerine, so ist das zu beachten, was bei Verwendung von Glyzerin zu medizischen Zwecken gesagt ist, daß solche stärkere Glyzerinlösungen durch Wasserentziehung die Haut reizen und daher, namentlich bei empfindlicher Haut, nur verdünnt benützt werden durfen

Eine Vorschrift fur Toiletteglyzerin ist1).

1000 g Glyzerin, 500 " Orangenblütenwasser,

2 " Neroliöl, kunstlich.

Ein vorzügliches Toilettemittel ist die Zusammenstellung "Glyzerin und Borax", in welcher der Borax reinigend und desnfizierend wirkt. Eine Vorschrift ist z.B:

2000 g Glyzerin von 1,23 spez. Gew., 140 "Borax, parfumiert mit 4 "kunstlichem Rosenöl.

Bei der Gelegenheit sei noch einmal?) auf eine Reaktion hingewiesen, die den meisten Parfumeuren unbekannt zu sein scheint. Früher nahm man an, daß bei der Einwirkung von Glyzerin auf Borax beide sich in der Weise verbinden, daß ersteres einen Teil des Alkali sättigt und dafür Borsäure frei wird. Neuere Untersuchungen haben dagegen festgestellt, daß sich das Glyzerin mit der Borsäure zu einer komplexen Glyzerinborsaure verbindet, die eine erheblich stärkere Säure als die Borsäure ist und sich im Gegensetz zu letzterer mit Phenolphthalein als Indikator titrieren laßt. Nach Ad. Grün enthält die Glyzerinborsäure 2 Molekule Glyzerin auf 1 Molekül Borsäure.

Die Nichtbeachtung der Reaktion kann unliebsame Folgen haben. So erzählt das Americ. Journ. of Pharm.³), daß eine Mischung von Tinctura Rhei aquosa mit Glyzerin das Glas zertrümmerte, weil die durch die Einwirkung des Glyzerins auf den in der Tinktur enthaltenen Borax entstandene Glyzerinborsäure die Kohlensäure des Kaliumkarbonats aus der Rhabarbertinktur freimachte.

Die Glyzerincremen werden meist mit Hilfe von Oliven- oder Mandelöl und mit einem Zusatz von Kaliseife hergestellt. Bisweilen wird auch etwas Walrat zugesetzt, um festere Fabrikate zu erhalten.

¹⁾ H. Mann, Die moderne Parfümerie, Augsburg 1909, S. 802.
2) Vgl S 31.
3) Seifenfabrikant 1895, S 885.

Eine Vorschrift lautet¹).

1500 g Seifencreme, 60 g Terpinéol, 1700 "Glyzerin, 10 " Aubépine, 2000 " Mandelöl, fettes, 2 Jonon, 100 proz.

Creme und Glyzerin werden tüchtig durcheinander gearbeitet und dann das Mandelol zugefügt, bis alles eine gleichmäßige Masse bildet. — Die Seifenoreme wird aus 8,0 kg Schweineschmalz, 1,5 kg Cochin-Kokosöl und 7,3 kg Kalilauge von 36° Bé hergestellt.

Fur eine Glyzerin- und Kampferoreme gibt die "moderne Parfümerie" die folgende Vorschrift²).

> 750 g Borax, 10 g Portugalöl, 300 , Rosenwasser, 10 , Neroliol, 150 Kampferol, 5 " Terpinéol 2500 . Glyzerin,

Der Borax wird in Rosenwasser gelöst und das Kampferöl der Lösung eingeruhrt, wodurch eine Emulsion entsteht. Dem Glyzerin setzt man die Riechstoffe zu und gibt dies in die Emulsion, wonach man gut durcharbeitet und dann auf Flaschen fullt.

Besonders gegen aufgesprungene Hande verwendet man den Glyzerinbalsam3)

> 500 g Bienenwachs, 15 g Orgéol 1), 500 Walrat, 5 , Rosenol, 1500 , Glyzorin. 10 . Geraniumol 3000 _ Mandelol.

Wachs und Walrat worden zusammongeschmolzen und der geschmolzenen Masse die ubrigen Bostandteile eingerührt

Auch in Verbindung mit Lanelin wird das Glyzerin ofter verwendet. Eine Vorschrift für eine Glyzerin-Lanelin-Toiletteereme lautot⁵)

1000 g Glyzerm, 500 " Lanolin, 9 g Irolène), 1 " Aubépine, 500 "Orangenblütenwasser,

werden im Wasserbad gelinde erwärmt und dann tuchtig durcheinander gearbeitet.

Die Glyzeringelees sind gewohnlich mit Glyzerin versetzte Pflanzenschleime. Zur Herstellung der Schleime dienen besonders Irisch Moos, Leinsamen, Quittenkerne, Carragheenmoos, Agar-Agar und Starke. Dem Schleim setzt man, um ihn haltbarer zu machen, ein wenig Salizylsäure zu. Am meisten wird Quittenschleim ver-

¹⁾ H. Mann, Die moderne Parfümerie, S 303.
2) 1b. S. 308.
3) 1b. S. 304.
4) Orgéol ist ein künstlicher Riechstoff mit Rosengeruch von Haarmann & Reimer in Holzminden.
5) H. Mann, S. 304.

⁶⁾ Irolène ist ein künstlicher Riechstoff mit Orangeblütenduft der Aktien-Gesellschaft für Anilinfabrikation.

wendet. Von den aufgeführten Stoffen besitzt er so ziemlich die größte erweichende Eigenschaft, auch klebt er nicht und ist mit Alkohol gut mischbar.

H. Mann gibt folgende Vorschrift für Glyzeringelee¹):

2300 g Quittenschleim,
1200 , Glyzerin,
60 , Starke,
5 , Salizylsäure,
1000 , Weinsprit,
25 g Bergamottöl,
20 , Aubépine,
15 , Terpinéol,
2 , Vanillin.

Das Glyzerin wird ferner verwendet bei der Bereitung fettloser Hauteremen, sowie von Toiletteessigen, Zahn- und Mundwässern, Zahnpasten und Zahneremen, Haar- und Kopfwaschwässern, Shampooing Water, Haarcremen, Bartwichse, Haarkrausel- und Lockenwasser, Haarfärbemitteln, Enthaarungsmitteln, Schönheitswässern und Schminken.

Die sogen. fettlosen Hautoremen sind im wesentlichen Cremen, bei denen das Fett durch Stearin ersetzt ist, welches mit einem Alkalı verseift wurde. Sie sollen sich vollstandig in die Haut einreiben lassen und dann nicht mehr sichtbar sein. Häufig setzt man ihnen noch Stoffe zu, welche die Haut noch weißer erscheinen lassen, wie Zinkweiß, Wismutnitrat usw. Eine Vorschrift zu einer fettlosen Creme nach H Mann²) ist

1600 g Rosenwasser, 18 g Pottasche, gereinigt, 850 , Glyzerin, 15 , Rose Heiks'), 180 , Stearin, 1, Vanillin

Glyzern und Rosenwasser werden zum Kochen gebracht, wichrend man in einem andern Gefäß das Stearin schnilzt. Dann gibt man zu dem kochenden Glyzerinwasser die Pottasche und läßt alles sich recht gut lösen. Es ist zweckmäßig, die Lösung durch ein Tuch zu seihen, damit alle Verunreinigungen entfernt werden Man läßt dann nochmals aufwallen und gibt das geschmolzene Stearin in dünnem Strahl unter kräftigem Umrühren zu der Lösung. Es erfolgt nun die Verseifung. Sie ist beendet, wenn die Masse nicht mehr steigt. Es empfiehlt sich, ein größeres Gefäß oder einen Kessel zu verwenden, da die Masse ziemlich hoch kommt und in einem kleinen Behälter zu leicht übersteigt. Andernfalls muß man sehr aufpassen, daß dies nicht geschehe, da sonst leicht nicht vollständige Verseifung stattfindet, die sich durch kleine Körnehen in der Creme bemerkbar macht. Diese Knötchen lassen sich auf der Haut nicht verreiben und sind sehr störend.

Die fertige Creme stellt eine weiche Seife dar und wird, nachdem sie erkaltet ist, nochmals gut durchgearbeitet, damit sie schön glatt und gleichmäßig ist. Dann wird sie wieder parfümiert. Will

Die moderne Parfümerse, S 305.
 Rose Heiks ist ein künstlicher Reechstoff mit Rosenduft von Heine & Co. in Leipzig.

man noch ein übriges tun, so setzt man nach der Zugabe des Stearins noch etwas Alkohol zu der heißen Lösung. Dadurch wird der Verband ein noch innigerer; es muß aber beachtet werden, da bei der Zugabe des Alkohols die Masse stark aufbraust und schnell zu steigen beginnt.

Will man die Creme rosa färben, so ist es zweckmäßig, den Farbstoff vor dem Stearin in die Lösung zu geben. Als Farbstoff

verwendet man am besten Karmin.

Die Creme kann noch Zusätze erhalten, wie oben angegeben; die Masse gilt aber als Grundlage, aus der alle andern Sorten hergestellt werden können.

Alles zur Herstellung kosmetischer Mittel dienende Glyzerin soll vollkommen farbloses und geruchloses destilliertes sein. Wenn von den Parfümeuren immer wieder vorgeschrieben wird "doppelt destilliert, chemisch rein", so 1st das übertrieben. Wenn das Glyzerin auf Zusatz von Salpetersaure und salpetersaurem Silber eine leichte Trübung zeigt, so schadet das nichts. Die geringe Spur von Chlornatrium, die da vorhanden ist, beeintrachtigt die Brauchbarkeit des Glyzerins nicht. Sollte jedoch ein derartiges Glyzerin nicht geruchlos sein, dann allerdings empfiehlt es sich, chemisch reines zu verlangen.

Glyzerin in der Papierfabrikation.

In der Papierfabrikation soll das Glyzerin bisweilen neben Harzseife zugesetzt werden, um das Papier geschmeidig zu machen. Sicher ist, daß das Glyzerin vielfach zum Geschmeidigmachen des Pergamentpapiers benutzt wird. Hierbei kommt es vor, daß, teils durch Universtand, teils in betrügerischer Absieht, um das Papier schwerer zu machen, der Zusatz von Glyzerin zu groß genommen wird, was sehr unangenehme Folgen haben kann, wie O. Heller¹) berichtet.

Das mit mehr Glyzerin als erforderlich behandelte Papier nimmt Wasser aus einer frisch darin eingewickelten Seife auf und mit seiner Außenseite auch aus der Luft. Daß eine solche Packung sich bald feucht anfuhlt, ist selbstverständlich, ebenso, daß ein Papier mit doppelt so viel Glyzerin ungeeignet ist. Ein untersuchtes Papier enthielt über $10^{\,0}/_{0}$ Glyzerin, seine störende Eigenschaft war daher nicht wunderlich.

Wickelt man ein Stück frische Seife in ein glyzerinfreies Papier, so gibt dieses die aus der Seife herausgezogene Feuchtigkeit an die umgebende Luft ab. Ebenso wird es sich verhalten bei geringen Mengen Glyzerin. Diese geringen Mengen Glyzerin werden auch insofern günstig wirken, als sie das Austrocknen der Seife verlangsamen; bei einem Papier aber, daß 10°/0 und mehr Glyzerin enthalt, machen sich die Eigenschaften des Glyzerins bemerkbar. Ein Papier mit solchem Glyzeringehalt schmeckt deutlich süß, und der

¹⁾ Seifenfabrikant 1898, S. 669.

Gehalt läßt sich leicht quantitativ bestimmen Man schneidet ein großes Quantum Papier in kleine Schnitzel, wiegt hiervon genau 5 g in ein Becherglas, gießt ca. 30 g absoluten Alkohol darauf, hängt das Glas einige Zeit in ein Wasserbad, wobei mit einem Glasstab öfter umgerührt wird, und bringt dann den ganzen Inhalt des Becherglases auf ein Saugfilter. Die alkoholische Flüssigkeit wird in das darunter befindliche Kölbchen gesaugt, und die auf dem Filter zuruckgebliebenen Schnitzel werden mit kleinen Mengen heißen Alkohols sorgfältig nachgewaschen Das ganze in dem Pergamentpapier enthalten gewesene Glyzerin befindet sich in dem Alkohol Dieser wird am Wasserbad in einem genau gewogenen Glasschälchen verdampft und danach das Glyzerin noch ca. 1 Stunde in einem Lufttrockenschrank bei ca. $105\,^{\circ}$ C getrocknet. Nach erfolgter Gewichtskonstanz wird es gewogen — Der Alkohol zieht aus dem Papier noch andere Stoffe aus, aber in so geringer Menge, daß sie vernachlässigt werden kann.

Glyzerin in den graphischen Künsten und Gewerben.

Vielseitige Verwendung findet das Glyzerin in den graphischen Künsten und Gewerben. Es dient bei Herstellung der sog. Kopierfarben als Losungsmittel für die Farbstoffe. Gewisse Steindruckfarben, die das Anfeuchten des Steines entbehrlich machen sollen1), enthalten Glyzerin (Hygrolfarben). Manche Drucker setzen der Steindruckfarbe Glyzerin (und Petroleum) zu, wenn gewisse Papiere, die ungern Farbe annehmen, bedruckt werden sollen2). Das Glyzerin bildet ferner einen Hauptbestandteil der sog Steindruck- und Chromodrucktinkturen. Diese Tinkturen haben den Zweck, beun Farbenflachdruck sowie beim Tondruck den Druckfarben zugesetzt zu werden, um das Tonen der Druckformen zu verhindern. Sie bestehen gewöhnlich aus Chlorkalzium, Wasser und Glyzerin. Man kann sich solche Tinktur am einfachsten von reinem Chlorkalzium (1 Teil) in der entsprechenden Menge Wasser unter Zusatz von etwas Kreide und Glyzerin (1 Teil) bereiten. Die meisten Vorschriften enthalten Schlemmkreide und Salzsäure, wobei immer ein Überschuß an ersterer vorhanden sein muß, um eine saure Reaktion der Tinktur zu verhindern. Derartige Vorschriften sind folgende³): Kalk oder Kreide wird in Salzsäure eingetragen, bis kein Aufbrausen mehr erfolgt und ein Überschuß an Kalk bzw. Kreide vorhanden ist. Dann wird 1 Teil der breiigen Flüssigkeit mit 30 Teilen Glyzerin und 10 Teilen Wasserglas vermischt, oder 1 kg Schlemmkreide wird mit 0.5 l Salzsäure übergossen und verrührt. Nach sechsstündiger Einwirkung wird mit Wasser verdünnt und 1 kg Glyzerin zugesetzt4). -Nach einer anderen Vorschrift wird eine Chromotinktur bereitet, indem man 70 Teile Bleizucker in 100 Teile Wasser löst und

D R P Nr 169947 u. 170988.
 j "Freie Künste" 1892, S. 184
 Ed. Valenta, Fette, Harze, Firnisse, Ruß, schwarze Druckfarben, Halle a. S., S. 87.
 j "Freie Künste" 1900, S. 189.

700 Teilen Glyzerin zusetzt¹). — Von solchen Chromotinkturen genügen 20 bis 30 ccm auf $^1/_2$ kg Druckfarbe, um den genannten Zweck zu erreichen.

Bei Staubfarbendruck wird Glyzerin als Zusatz zu den Puderfarben verwendet, um zu verhüten, daß das Farbenpulver sich an den farbenfreien Stellen der Drucke ansetzt und sie tont. Zum gleichen Zweck verwendet man auch Farben, die mit 1 bis $2\,^0/_0$ Hausenblase, in entsprechenden Mengen Wasser gelöst, mit 2 bis $3\,^0/_0$ Glyzerin und $6\,^0/_0$ Albumin (in etwas warmem Wasser gelöst) verrieben, dann getrocknet und pulversiert werden.

Im Umdruck- und Ätzverfahren für Steindruck wird Glyzerin, mit Spiritus vermischt, nach dem Patent von G Färber³) in Nurnberg, zur Abkurzung der Behandlung des durch Einstauben mit Kolophomum vorbereiteten Steines benützt.

Glyzerin wird ferner zur Herstellung von immerfeuchtem Umdruckpapier, Papier, das mit einem Kleister aus Glyzerin, Stärke, Mehl und Gelatine gestrichen wurde, verwendet. Ein solcher Kleister für immerfeuchtes Umdruckpapier besteht z B aus³): 250 g Stärke, 250 g Gelatine, 125 g Gummiarabikum, 250 bis 500 g Glyzerin und entsprechenden Mengen Wasser oder nach einem Patent von F R. Neumann aus 250 g Weizenstärke, die mit heißem Wasser zu einem Kleister angerührt wurden, 10 g neutralem Chromgelb, 4 g Gummiarabikum und bis 500 g Glyzerin. Ein amerikanischer Kleister für feuchtes Umdruckpapier enthielt 85 g Weizenmehl, 45 g Weizenstarke, 45 g Kartoffelstarke, 15 g geloste Gelatine und $1^4/_3$ l Wasser, mit dem die Starke verkleistert wird, worauf zum Kleister 100 g Glyzerin gegeben worden

An Stelle von "Ölbogen" werden auch "Glyzerinbogen" verwendet. Es sind das mit Glyzerin getränkte Papiere, die beim Wiederdruck benützt werden, um das Abziehen zu verhindern.

Beim Lichtdruck dient das Glyzerin zum Feuchten oder "Atzen" der Druckplatten Die "Feuchtung" wird zusammengesetzt aus:

700 com Glyzerin von 28° Bé, 350 " Wasser, 50 " Ammoniak und 12 g Fixiernatron.

(Bei Aluminiumplatten darf man nur ein "Feuchtwasser" aus Glyzerin und Wasser [ungefähr 1:1] verwenden, da Ammoniak das Metall angreift und der Druck dann unausführbar wird.) Ferner sucht man für die Reproduktion von Photographien durch Einreiben mit Glyzerin oder Glyzerinmischung Zelloidinkopien ihre Sprödigkeit zu nehmen, die sich durch Risse in der Bildschicht bemerkbar machen würde.

j. Freie Künste" 1900, S. 190.
 D. R. P. Nr 68751.
 Valenta, S. 88.

Zum Abziehen und damit Seitenverkehren der Negative verwendet man eine Gelatinelösung, die aus 450 com Wasser, 15 bis 20 ccm Glyzerin, 5 ccm Eisessig und 100 g Gelatine besteht. Der Zusatz von Glyzerin erfolgt, um den Negativen eine gewisse Geschmeidigkeit zu geben; ohne ihn würden die übergossenen Negative während des Trocknens leicht vom Glase abspringen oder zerplatzen, besonders bei sehr trockener Luft und höheren Wärmegraden. Zuviel Glyzerin ist der Abziehgelatine schädlich, weil solche abgezogene Häute weich und klebrig bleiben. An solchen Negativen ist jede Retusche schwer vorzunehmen, und bei feuchter Witterung kann ein Festkleben an der Druckplatte während des Kopierens eintreten.

Valenta1) bewirkt das Abziehen in folgender Weise: Das Negativ wird 10 Minuten in einer Lösung von 10 com Formalin und 200 ccm Wasser belassen und dann getrocknet. Das getrocknete Negativ wird mit 2 proz. Lederkollodium²) übergossen, dann gut gewaschen und abgezogen. Die Haut wird hierauf in ein Bad von 50 ccm Glyzerin, 500 ccm Alkohol und 1000 ccm Wasser ge-

bracht.

In der Photographie findet das Glyzerin ebenfalls mehrfache Verwendung, so beim sogenannten Platindruck (Platinotypie). Es bildet hier einen Bestandteil des "Entwicklers" für das Platin-papier. Ferner wird es gebraucht bei der Reproduktion von Photographien, wenn, was biswellen vorkommt, sich Risse in der Bildschicht bemerkbar machen. Die Bilder werden dann vorsichtig mit etwas Glyzerin oder einer Mischung von gleichen Teilen Eiweiß, Wasser und Glyzerin eingerieben. Dre Neue Photographische Gesellschaft in Berlin benutzt ein Glyzerinbad bei der Farbenphotographie8).

Kopiertinte. Zu Kopiertinte kann man jede Tinte verwenden, der man eine hygroskopische Substanz zusetzt, die ihr Eintrocknen verhindert. Meist benützt man als hygroskopische Substanzen Chlorkalzium, Zuckerarten, Dextrin und vor allem Glyzerin. Auf sehr einfache Weise kann man eine sehr gute Kopiertinte dadurch erhalten, daß man eine gewöhnliche Schreibtinte auf ungefähr 3/3 ihres Volumens eindampft und dann mit Glyzerin auf das ursprüngliche

Volumen auffüllt 1).

Zur Herstellung einer guten Schreib- und Kopiertinte bereitet man nach R. Kayser⁵) eine frische Abkochung von Blauholz mit weichem Wasser, dunstet die Flüssigkeit bis auf das spezifische Gewicht 1,028 ab und versetzt 10 l dieser Blauholzabkochung mit 100 g 50 proz. Essigsäure, einer heißen, wässerigen Lösung von 10 g

August Albert, Der Lichtdruck, 4. Aufl., S. 72, Halle a. S. 1906.
 Lederkollodium besteht aus 50 Teilen Äther, 50 Teilen Alkohol, 2 Teilen Rizinusöl und 3 Teilen Kollodiumwolle

Dr. E Vogels Taschenbuch der Photographie, 26. Aufl., S 298, Berlin 1911.
 Fischer, Jahresber. der chem. Technol. 1881, S. 898.
 Mitt. des Bayer Gew.-Mus. 1884, S. 118

Kaliumbichromat, 100 g kristallisierter schwefelsaurer Tonerde, 200 g Glyzerin und 100 g Kandiszucker. Nach einer Woche gießt man die klare Tinte ab. Sie fließt braumrot aus der Feder, wird in kurzer Zeit violettschwarz und besitzt ein gutes Kopiervermögen. — Zur Bereitung einer Kopiertinte, die ohne Anwendung einer Kopierpresse durch bloßes Aufstreichen eines befeuchteten Kopierpapiers auf die mit ihr hergestellte Schrift übertragbar ist, löst man nach R. Boettger¹) 64 Teile Blauholzextrakt und 16 Teile Soda in 270 Teilen Wasser, fügt 64 Teile Glyzerin, 16 Teile Gummiarabikum und schließlich eine wässerige Lösung von 2 Teilen einfach chromsaurem Kali zu, schüttelt kräftig durch und erhalt so eine Tinte, die durch bloßen Handabdruck drei Kopien gibt

Stempelfarben. Die Stempelkissenfarben werden meist aus Teerfarbstoffen durch Lösen in Wasser und Glyzerin unter Zusatz von etwas Gummiarabikum hergestellt. Eine solche Farbe erhält man z. B., wenn man 500 g weißes Gummiarabikum in 3 l Wasser löst und dann 700 g gelbliches destilliertes Glyzerin von 30° Bé zusetzt. Auf 1000 Teile der Lösung werden ungefähr 50 g Anilinfarbstoff zugegeben. Schwarze Stampiglienfarbe wird nach S. Lehner durch Auflösen von 40 Teilen Gummiarabikum in 30 Teilen Wasser und 40 Teilen Glyzerin und Verreiben mit 100 Teilen Lampenruß hergestellt. Auch 10 Teile Tanninschwarz geben, mit 10 Teilen Wasser und 20 Teilen Glyzerin, warm im Wasserbad verrührt, eine gute derartige Stempelfarbe ab. Wenn man Berlinerblau mit gleichen Teilen dreißiggrädigen Glyzerins verruhrt und dann mit der 1¹/₂ fachen Menge Glyzerin verdunnt, erhält man eine tiefblaue Flüssigkeit, die zur Impragnierung von Stempelkissen für blauen Druck dient.

Stempelmasse, die als Ersatz für Stempelkissen dienen soll, erhalt man nach Reissig durch Farben von Glyzerin mit Anlinfarben bis zur Sattigung und Aufloson von 10 Teilen Leim in 30 bis 40 Teilen des gefarbten Glyzerins in der Wärme.

Fur Kautschukstempel gibt Eugen Dieterich die folgende Vorschrift: Man löst die unten vorgeschriebene Menge Andinfarbstoff und 15 g Dextrin in 15 g Wasser und fugt 70 g Glyzerin hinzu Als Andinfarbstoff verwendet man, je nach der gewunschten Farbe: 3 g Anilinwasserblau 1 B odor 2 g Methylviolett 3 B, 2 g Diamantfuchsin 1, 4 g Anilingrun D, 5 g Vesuvin D, 3 g Phenolschwarz, 3 g Eosin BBN.

Eine waschechte schwarze Stempelfarbe erhält man auf folgende Weise: 20 Teile Kupfersulfat und 30 Teile Anilinchlorhydrat werden, jedes für sich, fein zerrieben, dann miteinander sorgfältig gemischt, nachdem noch 10 Teile Dextrin zugesetzt waren. Die Mischung wird hierauf mit 5 Teilen Glyzerin und so viel Wasser verrieben, bis eine dicke, gleichförmige, breiartige Masse entstanden ist, die dann zum Gebrauch mit Schablone und Borstenpinsel ver-

¹⁾ Polyt. Notizbl. 1869, S 1.

wendbar ist. Es bildet sich hierbei auf und in der Faser Anilm-schwarz, das beim Kochen nicht zerstört wird¹).

Die Schreibmaschinenfarben wurden früher wie die Stempelfarben durch Auflösen von Anilinfarben in Glyzerin hergestellt, z. B. 50 bis 100 g Farbe, 800 g Glyzerin von 28° Bé und 200 g Wasser; bei feuchter Witterung machte sich aber die Hygroskopizität des Glyzerins bemerkbar, und der Druck wurde undeutlich. Heute verwendet man meist angeriebene Farben³). Für Schwarz dienen Lampenruß, für bunte Farben Anilinfarblacke oder auch Mineralfarben, z. B Berlinerblau. Der Farbstoff wird mit Vaselin oder einem dickflüssigen Mineralöle mit 5 bis $10^{0}/_{0}$ Zeresin mindestens zweimal durch eine Walzenreibmaschine geschickt. Dann setzt man noch etwa $10^{0}/_{0}$ einer Fettfarblösung zu und laßt das Gemisch nochmals durch die Maschine gehen. So erhält man z. B. eine schwarze Schreibmaschinenfarbe aus 10 Teilen Ruß, 40 Teilen Vaselin und 5 Teilen Fettfarbe (1 Teil Nigrosinbase und 2 Teile Olein).

Für Hektographenfarbe ist nach Walther Glyzerin unerläßlich. Er gibt z. B. folgende Vorschrift: 100 Teile Kristallviolett werden warm in 300 Teilen Glyzerin von 28° Bé und 190 Teilen Wasser gelöst. Dann setzt man 60 Teile Salzsäure von 20 bis 22° Bé und 50 Teile Dextrinlösung (1:1) zu Die Salzsäure erhöht das Lösungsvermögen für den Farbstoff, während das Dextrin das zu starke Einziehen der Farbe ins Papier verhindert. Die mit einer solchen Farbe imprägnierten Bänder verlieren den großten Teil der Salzsäure, doch mussen die Typen nach jedesmaligem Gebrauch sorgfaltig gereinigt werden.

Glyzerin in der Lack- und Firnisfabrikation.

Auch in der Lack- und Firnisfabrikation hat das Glyzerm mehrfach Verwendung gefunden. Nach einem Patent von Schaal⁸) sollen Harzsäureester in Verbindung mit Glyzerin als Kopalersatz dienen. H. Rüttger⁴) benutzt das Glyzerin als Lösungsmittel für Manganoborat. — Nach Paul Lohmann⁵) dient Glyzerin in Verbindung mit Harzseife zur Fabrikation von Golddruckfirnis. Nach Filsinger⁶) bereitet man eine für diesen Zweck geeignete Harzseife in folgender Weise: Man löst in einem Kupferkessel 50 Teile Soda in 150 Teilen Wasser, erhitzt zum Kochen und fügt unter Rühren allmählich 100 Teile gepulvertes Kolophonium zu, wonach man das Kochen so lange fortsetzt, bis die Flüssigkeit vollständig klar geworden ist. Dann läßt man erkalten und gießt die überstehende Flüssigkeit von der am Boden des Kessels befindlichen zähen, braunen Harzseife ab. Von dieser Harzseife wird zur Herstellung

¹⁾ H. Blücher, Auskunftsbuch für die chemische Industrie, 10. Aufl., S. 1275, Leipzig 1918

⁸) Chem Ztg. 1921, S. 169, ⁵) D. R. P. Nr. 75119. ⁴) D. R. P. Nr. 88616. ⁵) Die Fabrikation der Lacke und Firmsse, S 88, Berlin 1890.

⁶⁾ Deutsche Industrie-Ztg. 1879, S. 288.

des Golddruckfirnis 1 Teil in 100 Teilen Wasser gelöst. Dann werden zur kochenden Lösung 100 Teile Leim 10 bis 20 Teile Glyzerin von 28° Bé zugegeben. Dieser Zusatz hat den Zweck, das Trocknen zu verzogern.

Ein sogenannter "Schwimmlack", der zum Lackieren von Lichtdrucken (Glanzlichtdrucken) benutzt wird, wird nach Ad. Berold¹) aus 25 g gebleichtem Schellack, 85 g Alkohol, 65 g Ammoniak, 125 g kochendem Wasser und 6 g Glyzerin hergestellt.

J. J. Wilhelm und F. Rohnstadt³) wollen zur Herstellung von billigen Farben für Zeitungsdruck Steinkohlenpech verwenden, das mit 6 bis $15\,^0/_0$ Kolophonium geschmolzen und mit $10\,^0/_0$ Paraffinol versetzt wurde. Dieser Firnis wird mit Chlor (Salzsaure und Kaliumchlorat) behandelt, um den Teergeruch zu tilgen, und dann mit 20 bis $25\,^0/_0$ Rohglyzerin und 12 bis $18\,^0/_0$ Ruß auf der Maschine gerieben. In dem Glyzerin kann noch Nigrosin, Anilinblau oder eine ähnliche Farbe gelöst werden.

Die Bildung einer "Haut" auf Druckfarben läßt sich zuweilen dadurch vermeiden, daß man Glyzerin auf die Farbe gießt, so daß sie an der Oberfläche davon bedeckt und von der Luft abgeschlossen ist.

Glyzerin zur Kittbereitung.

Die Eigenschaft des Glyzerins, mit Bleioxyden den Alkoholaten entsprechende Bleiglyzerinate zu bilden, die erhartende Massen ergeben, hat man zur Herstellung von Kitten benutzt. Ein für optische Instrumente usw. haufig benutzter Kitt wird aus Bleiglatte durch Anreiben mit Glyzerin bereitet, er erhärtet nach wenigen Stunden. Nach einem deutschen Patent 3) erhärtet ein plastischer Kitt aus $75\,^0/_0$ Bleiglätte und $25\,^0/_0$ Glykol schon in 1 bis 2 Stunden, also noch schneller als ein entsprechender Glyzerinkitt. Durch Vorringerung des Glykolgehaltes laßt sich die Erhartung noch weiter beschleunigen.

Ein Kitt, der zur Verbindung von Eisenstücken dienen soll, wird durch inniges Mischen von Glyzerin und Bleiglätte hergestellt. 500 com Glyzerin von 30° Bé und 0,5 kg feine, geschlämmte Bleiglätte werden zu einem gleichmaßigen Teig angerührt. Eine andere Vorschrift für solchen Kitt, der aber weniger hart wird als der vorhergehende, bestimmt, daß 0,6 l Glyzerin von 28° Bé mit 5 kg Bleiglätte gemischt werden — Für die Kittbereitung genügt selbstverständlich Rohglyzerin.

Der bei der Glyzerindestillation verbleibende hygroskopische, dunkle, pechartige Rückstand⁴), der unter andern Polyglyzeride enthält, gibt, ähnlich wie Glyzerin, mit Bleiglätte oder Bleimennige erhärtende Kitte Sie sind im Gegensatz zu den Glyzerinkitten nicht wasserbeständig, aber gegen Öle widerstandsfähig.

¹⁾ Valenta, S. 178.

⁹⁾ Valenta, S. 814.

⁾ D R. P. Nr. 302852. 4) Vgl. S. 288.

Einen säurebeständigen Kitt soll man erhalten durch Vermischen von 8 Teilen Ton mit 1 Teil flüssigem Rückstand von der Glyzerindestillation.

Glyzerin als Fleckreinigungsmittel.

Euler empfiehlt in den "Neuen Erfahrungen und Erfindungen" das Glyzerin als ausgezeichnetes Fleckreinigungsmittel, besonders von Kaffee- und Schokoladenflecken. Man reibt die Flecke mit einem in Glyzerin getauchten Schwamm ein und wäscht mit Wasser oder Spiritus nach. Selbst zarte Farben leiden dabei nicht. Mit heißem Glyzerin gelingt es sogar zuweilen, Anilinfarbenspritzer aus gefärbten Stoffen zu entfernen.

Dr. Carl Axel Robert Samsioe in Stockholm hat sich eine Remigungspaste aus Natronbikarbonat und Glyzerin patentieren lassen¹), die zum Reinigen von Gegenstanden aus Metall, Bein, Horn, Email usw. dienen soll, in Wasser leicht löslich ist und infolgedessen nach der Verwendung von der gereinigten Fläche leicht entfernt werden kann. Natriumbikarbonat wird mit so viel Glyzerin angeruhrt, daß eine Paste von gewünschter Konsistenz entsteht. Da das Bikarbonat im Glyzerin nicht löslich ist, erhalt man eine Paste, die sich bequemer verwenden läßt als eine Flüssigkeit.

Glyzerin zu Modelliermassen.

Sehr geeignet ist das Glyzerin, den Ton für Bildhauer und Modelleure geschmeidig zu erhalten. Man verknetet den Ton mit dem Glyzerin und erhalt so eine Masse, die zum Modellieren sich vorzuglich eignet; der Ton bleibt plastisch, ohne zu schwinden — Zum Verkneten des Tones nimmt man auf 100 Teile Wasser 10 Teile Glyzerin.

Zum Modellieren kleiner Gegenstände, namentlich mit feinen Konturen, wird von den Modelleuren mit Vorliebe die sogenannte "Plastina" benützt. Zu ihrer Anfertigung gibt es mehrere Vorschriften³): 1. 51,2 g Fettsäure oder Fett, 5,2 g Zinkoxyd, 30 g Schwefel und 13,4 g Ton; 2. 300 g Ölsäure, 43 g Zinkoxyd, 130 g Olivenöl, 60 g Wachs, 250 g Schwefel und 180 g Ton; 3. 13 g geschlammter Ton, 7 g Wachs, 33 g Ölsäure, 5 g Zinkoxyd, 28 g Schwefelblüte und 4 g Olivenöl. Auch hier empfiehlt es sich, den Modelliermassen etwas Glyzerin zuzusetzen, um sie geschmeidig zu erhalten.

Glyzerin in der Textilindustrie.

Außerordentlich mannigfach ist der Gebrauch von Glyzerin in den verschiedenen Zweigen der Textilindustrie, in der Spinnerei, Weberei, Farberei, Druckerei, Appretur usw. Es hat hier vielfach die Aufgabe, dem zu verarbeitenden Faden oder dem Gewebe dauernd oder für eine bestimmte Phase der Fabrikation einen hohen Grad

¹⁾ D R. P. Nr. 337066.
9) Blücher, Auskunftsbuch, S. 858.

von Glätte und Geschmeidigkeit zu erteilen, und dieses Mittel gewahrt den großen Vorteil, daß es jederzeit, wenn nötig, mit Wasser ausgewaschen und beseitigt werden kann.

Die Appretur hat die Aufgabe, die fertiggestellten Gewebe, gefarbte und ungefarbte, zu "veredeln", d. h. ihnen eine Aufmachung zu geben, die sie sowohl in ihrer äußeren Erscheinung, in ihrer Farbe, ihrem Glanz, ihrem Griff, mehr hervortreten läßt, wie auch in threm inneren Gefuge, ihrer Dichte, so umandert, daß sie bestimmte Gebrauchseigenschaften, einen hohen Gebrauchswert und die fur den Handel geeignete Form erhalten. Die Appreturmittel zerfallen 1. in porenfüllende Kleb- oder Full- oder Beschwerungsmittel (Stärke-, Gummi-, Dextrin-, Kleber-, Kaseinpräparate, Chlorbarium, Chlor-magnesium, Ton, Kaolin usw.) und 2. in Praparate, welche die Gewebe geschmeidig machen sollen, wie Fette, Öle, Wachs, Glyzerin. Nur diese letzteren haben für uns Interesse. Man hat für diese "Schlichtepräparate", den verschiedenen Geweben entsprechend, verschiedene Zusammenstellungen, und in ihnen spielt das Glyzerin eine bedeutende Rolle.

Hauptsächlich finden die Glyzerinschlichten bei remen und genuschten Baumwollgeweben Verwendung. Als alteste Vorschrift fur Glyzerinschlichte gilt die folgende 0,5 Teile weißes lösliches Dextrin, 1,2 Teile Glyzerin, 0,1 Teil schwefelsaure Tonerde und 2 Teile Wasser. Nach Duchesne1) wurde diese Vorschrift von Mandl im Jahre 1844 gefunden; da ergibt sich aber die große Frage: woher hatte man 1844 das Glyzerin, nachdem man erst in der ersten Halfte der 50 er Jahre angefangen hat, es technisch zu gewinnen 2)? --Eine andere Vorschrift lautet 12 Teile Glyzerin, 1 Teil schwefelsaure Tonerde, 5 Teile Dextrin und 30 Teile Wasser - Nach C. Fincke3) erhalt man ome besonders geeignete Schlichte durch Vermischen einer verseiften Lösung von 4 bis 5 Teilen Palmöl und 2 Teilen Ätznatron mit 30 Teilen Glyzerin und der notigen Wassermenge. Nach dem Erkalten fügt man noch 8 Teile Weizenstärke und so viel Wasser zu, daß man 100 Teile erhält. 6 bis 8 Teile dieser Schlichte vermischt man zur Herstellung der eigentlichen Appretur mit 100 Teilen Kartoffelstärke. - Als Musselinschlichte wird empfohlen eine Lösung von 500 Teilen Dextrin und 100 Teilen Tonerdesulfat in 1300 Teilen Glyzerin und 3000 Teilen Wasser. 300 Teile dieser Mischung werden mit einer Lösung von 500 Teilen Gelatine in 3000 Teilen Wasser gemischt.

Auf eins weist die Chemische Fabrik Eisenbüttel in ihrem Zirkular hin, was wir nicht unerwähnt lassen wollen, daß die Musselinarbeiter vor Einführung des Glyzerins in feuchten Kellern arbeiten mußten, um das Austrocknen der Schlichte zu verhindern. Sie können jetzt jeden Raum benützen, da das Glyzerin dafür sorgt. daß die Schlichte nicht eintrocknet.

Dingl. pol. Journal 159, S. 282.
 Vielleicht ist 1844 nur ein Druckfehler und es soll 1854 heißen.
 Dingl. pol. Journ. 202, S. 272.

Zur Herstellung von Appreturmassen sollen sich nach einem deutschen Patent¹) Polyglyzerine besser eignen als Glyzerin. Eine Baumwoll- und Leinenappretur, bestehend aus 30 Teilen Leim, 45 Teilen Wasser, 35 Teilen Stärkesäure und 15 Teilen Polyglyzerin, bleibt auch nach dreistündigem Liegen in kaltem Wasser noch auf dem Gewebe haften, während eine solche Masse, die mit gewöhnlichem Glyzerin angesetzt wird, schon nach einer Stunde völlig aufgelöst 1st.

Herberger²) macht auf die zahlreichen nützlichen Anwendungen aufmerksam, die das Glyzerin, wie zu andern Zwecken, so auch in der Färberei und Druckerei finden kann: als Lösungszusatz für Anilinfarben, als antiseptischer und hygroskopischer Zusatz der Druckfarben; in manchen Farben verhindert es die Koagu-

lation usw.

Künstliche Färbung von Blättern und anderen Pflanzenteilen.

Eine eigenartige, wenig bekannte Industrie, die in Deutschland hervorragend entwickelt ist, wie in keinem andern Lande, ist die kunstliche Färbung von Blattern und anderen Pflanzenteilen.

Die Schönheit der Herbstfarbe des Laubes an Baum und Strauch, die ja nur von sehr kurzer Dauer ist, hätte schon mancher gern dauernd festgehalten. Diesen Wunschen hat die Chemie Rochnung getragen und Farbungen geschaffen, die teils der Natur nachgenhmt sind, aber auch Phantasiefarben, wie sie kein Sommer und kein Herbst zeitigt. Heute ist es moglich, Kranze, Strauße und andern Pflanzenschmuck in den verschiedensten Farbentonen von unbegrenzter Dauer herzustellen. Als Material dienen das Laub von Rot- und Weißbuchen, aber auch von anderen Wald- und Parkbaumen, ferner Gräser, Koniferenzapfen aller Art, Karden, Mohnköpfe, Bucheckern, Eicheln and andere Pflanzenteile. Das zu farbende Laub braucht nicht frisch zu sein; nur mussen die Blätter noch fest an den Zweigen haften. Zum Färben werden Anilinfarben verwendet, rot, gelb, grun, braun. Durch Eintauchen in die Farbenbader, durch Betupfen und Bespritzen werden die schönsten Wirkungen erzielt. Anderes Lanb, wie z B. Palmwedel, werden mit dem Pinsel bemalt. dem Färben werden die Pflanzenteile getrocknet. Danach sind sie starr und unansehnlich. Um sie wieder geschmeidig zu machen, kommen sie in ein Glyzerinbad oder in Losungen von Chlorkalzium oder anderen hygroskopischen Substanzen. Nach dieser Behandlung werden sie zum Trocknen aufgehängt und behalten dauernd ihre Geschmeidigkeit.

Diese eigenartige Industrie ist nicht ohne Bedeutung. Sie führt nicht unerhebliche Mengen von allerhand tropischem Laubwerk und anderm Pflanzenmaterial ein und exportiert dafür fertig praparierte Pflanzenteile 8).

D. B. P. Nr 198211.
 Deutsche Färberztg. 1878, S 65.
 Diese Fabrikation wird namentlich in Sebnitz in Sachsen ausgeübt.

Glyzerin in der Lederindustrie.

In der Lederindustrie findet das Glyzerin teils zum Konservieren der Haute, teils bei der eigentlichen Lederbereitung Verwendung, namentlich in der Weißgerberei und in der Sämischgerberei,

Bei der Weißgerberei wird die Umwandlung der Blöße in Leder durch die sogenannte "Nahrung" bewirkt. Ihre wesentlichen Bestandteile sind Alaun, Kochsalz, Mehl, Eidotter und Wasser. Alaun und Kochsalz haben nicht den Zweck, eine gerbende Wirkung auszunben, sondern bereiten in erster Linie die Felle oder Blößen zur Aufnahme der eigentlichen garmachenden Mittel, d. h. des Fettes des Eikörpers und der Klebstoffe des Weizenmehls vor. Um das Leder recht geschmeidig zu erhalten, wird der "Nahrung" öfter Glyzerin zugesetzt.

Die Sämischgerberei beruht auf der Umwandlung der Blöße in Leder unter der Einwirkung von Fettstoffen (namentlich Tran), die man mechanisch in die stark geäscherten, in der Kleienbeize entkalkten Häute einwalkt. Der Tran verdrängt das Wasser aus den Hauptporen und verwandelt sich bei dem nachfolgenden Einlagern der Häute unter dem Einfluß der eintretenden Oxydationswarme in Stoffe, die beim Waschen mit Alkalien nicht mehr verseift und entfernt werden, sondern in dem Leder verbleiben Auch bei der Bereitung dieser Art Leder, das hauptsächlich zur Fabrikation von Handschuhen und Lederbeinkleidern dient, findet zur Erhöhung der Geschmeidigkeit öfter ein Glyzerinzusatz statt

Auch bei der Chromgerberei kommen Zusatze von Glyzerin vor Eine Verbesserung der gewöhnlichen ('hromgerberei soll das folgende Verfahren bedeuten') Die Haute weiden zunächst 12 bis 18 Stunden in einer Lösung gegerbt, die auf 100 l Wasser 1200 g Natriumbichromat, 280 g Alaun, 800 bis 1200 g Kochsalz, 150 g Schwefelsäure und 250 g Salzsäure enthalt. Danach werden die nicht völlig getrockneten Häute auf beiden Seiten mit einer 15- bis 50 proz. Glyzerin- oder wässerigen Glukoselösung bestrichen und aufeinander gestapelt, so daß beim Erwarmen das durch Reduktion der Chromsäure entstehende Chromoxyd gleichmäßig in jeder Pore des Leders abgelagert wird. Nach einer 30 Minuten anhaltenden langsamen Dampfeinwirkung ist die Behandlung beendet. Der Glukoselösung setzt man zweckmäßig etwas Mineralsäure zu.

Glyzerin in der Gummiwarenfabrikation.

Auch in den Gummiwarenfabriken wird viel Glyzerin gebraucht. Es dient da vor allem als Einschmiermittel für Formen (sogenannte Formlösung). In beschränktem Maße wird es bei gewissen Gummimischungen gebraucht. Ferner wird es zum Abreiben fertiger Gummiwaren verwendet und zwar in Gemeinschaft mit Graphit, um gewissen Gummiartikeln einen höhern Glanz zu verleihen. Glyzerin ist

¹⁾ D. R. P. Nr. 198842.

ein vorzügliches Konservierungsmittel für Kautschuk, und so eignet es sich außerordentlich, Gummiwaren zu konservieren, sie vor dem Brüchigwerden zu bewahren.

Verwendungen des Glyzerins wegen der Kältebeständigkeit seiner Lösungen 1).

Die Eigenschaft der wässerigen Lösungen, selbst bei hohen Kaltegraden nicht zu gefrieren, macht sie geeignet, als Sperr-

flüssigkeit für Gasuhren zu dienen.

Gewöhnlich verwendet man das Glyzerin für Gasuhren als raffiniertes, gelbliches in Stärke von 16 bis 18° Bé. In dieser Konzentration bleibt es selbst bei einer Temperatur von — 26° C noch flüssig. Das zur Verwendung kommende Glyzerin soll möglichst rein, nicht salzhaltig sein, da sonst der Gasmesser rasch augegriffen wird, ja gänzlich unbrauchbar gemacht werden kann. Vor dem Wasser hat das Glyzerin den Vorzug, daß es reinigend auf das Gas wirkt, wenn es nicht zu unrein ist, die Metallteile der Gasuhr weniger angreift und ein Einfrieren ausgeschlossen ist.

Man wendet ferner das Glyzerin als Schmier- und Abdichtungsmittel bei Kalte- und Eismaschinen an. Das zu diesem Zweck benutzte Glyzerin braucht naturlich nicht chemisch rein zu sein; aber zu berücksichtigen ist auch hier, daß ein salzhaltiges Glyzerin die Metallteile stark angreift. Man verwendet am besten ein gelbliches destilliertes Glyzerin von ungefähr 30° Bé.

280-Bé-Ware ist schon zu wasserhaltig.

Glyzerin für militärische Zwecke.

In neuerer Zeit hat das Glyzerin zu artilleristischen Zwecken Verwendung gefunden, indem man es zur Fullung der Brems- und Rucklaufvorrichtung moderner Geschütze benutzt.

Die Kaiserliche Werft Wilhelmshaven hatte vor dem Kriege folgende Lieferungs-Bedingungen für Glyzerin zu Artilleriezwecken: "Das Glyzerin muß klar, farblos und geruchlos, suß, neutral und ohne freie Säure sein und ein spezifisches Gewicht von 1,151 bis 1,157 bei 15° haben. Wird 1 cem Glyzerin mit 3 com Zinnehlerurlosung versetzt, so darf diese Mischung im Verlauf von einer Stunde eine dunklere Färbung nicht annehmen. Mit 5 Teilen Wasser verdünnt, darf das Glyzerin weder durch Schwefelwasserstoff noch durch Bariumnitrat, Ammoniumoxalat oder Kalziumchloridlösung verändert werden; durch Silbernitrat darf es höchstens opalisierend getrübt werden. 5 com sollen, in einer offenen Schale bis zum Sieden erhitzt und angezündet, vollständig bis auf einen dunklen Anflug, der beim stärkeren Erhitzen verschwindet, verbrennen. Wird eine Mischung aus 1 g Glyzerin und 1 cem Ammoniakflüssigkeit im Wasserbad auf 60°C erwärmt und dann sofort mit 3 Tropfen

¹) Über das Gefrieren von Glyzerinlösungen vgl. S. 25.

Silbernitratlösung versetzt, so darf innerhalb 5 Minuten in dieser Mischung weder eine Färbung noch eine braunschwarze Ausscheidung erfolgen. 1 com Glyzerin darf, mit 1 com Natronlauge erwärmt, sich weder farben noch Ammoniak noch einen Geruch nach leimartigen Substanzen entwickeln. 1 com Glyzerin darf, mit 1 com Schwefelsaure gelinde erwärmt, keinen unangenehmen Geruch abgeben." — Der Vorschrift entspricht "einfach destilliertes Glyzerin". Auffallend 1st das vorgeschriebene niedrige spezifische Gewicht.

Im Kriege diente das Glyzerin den Feldküchen, um den Siede-

punkt der Wasserbader zu erhöhen.

Glyzerin im chemischen Laboratorium.

In den chemischen Laboratorien wird das Glyzerin öfter benutzt zu Abdampfbädern an Stelle von Wasserbädern, die eine Temperatur über 100°C haben sollen.

Glyzerin als Mittel gegen Kesselstein.

Nach Béla Lach¹) wird unreines Glyzerin, das mit einem starken Zusatz von Melasse versetzt ist, vielfach als ausgezeichnetes Kesselsteinlösungsmittel angepriesen. "Die Verwendung einer solchen Mischung ist jedoch unbedingt verwerflich; denn der in der Melasse vorhandene Zucker geht infolge der Hitze und des Hochdrucks eine Umwandlung in Oxalsäure ein. Bei nicht genugender Gegenwart von Kalk greift die freie Oxalsaure das Eisen der Kesselwande und besonders die Nietungen sehr heftig an. Man erhalt allerdings keine Kesselsteinbildung und die Kessel erscheinen prachtvoll blank geschouert, aber nach kurzer Zoit treten immer mehr um sich greifende Undichtheiten in der Nietung auf, was bei fortgesetztem Gebrauch solcher Mittel zu Katastrophen Veranlassung geben kann. Die Marineverwaltung einer großen kontinentalen Secmacht kann hieruber ein trauriges Lied singen.

Glyzerin und Leim.

Mannigfache Verwendung haben die Aufquellungen von Leim und Gelatine in Glyzerin in der Industrie gefunden. Am bekanntesten von solchen Fabrikaten sind die Buchdruckwalzen-

masse und die Hektographenmasse.

Gelatine und Leim sind, wenn sie zuvor in Wasser quellen gelassen werden, in warmem Glyzerin leicht löslich. Man erhält durch Schmelzen von Leim und Gelatine und Versetzen mit Glyzerin und Zucker (Traubenzucker) Lösungen, die nach dem Erkalten zu einer elastischen, und wenig klebrigen Masse erstarren. Von dieser Eigenschaft macht man bei der Herstellung der Walzenmasse für die Zwecke des Buchdruckgewerbes, nämlich, um die Farbe auf

¹⁾ Lach, Gewinnung und Verarbeitung des Glyzerins, S. 65.

den Buchstaben aufzutragen, von Hektographenmassen, Formmassen zum Abformen plastischer Gegenstände u. dgl. Gebrauch.

Die Verwendung von Leimmassen im Buchdruck rührt nach einer Angabe von Förster, nach einer anderen von Robert Harrild in London her, welche diese Massen, die in Topfereien zur Horstellung ballenartiger Werkzeuge dienten, im Buchdruck zur Anfertigung von Walzen für das Farbenauftragen benützten (1815).1) Bald erzeugte man aus diesen, aus Leim und Sirup bestehenden Massen Handwalzen, und die Schnellpresse, auf die König ein Patent erhielt, hatte bereits solche Walzen (1816). Sie genügten anfangs den aus dem Bau der Schnellpresse erwachsenden Forderungen der Buchdrucker, da sie elastisch waren und für den damaligen Druck genügend "zogen". Dies ist erklärlich, wenn man bedenkt, daß damals 2000 bis 3000 Drucke als außergewöhnlich große Tagesleistungen galten²) F. Faust³) gab 1823 folgende Vorschriften: 2 Teile guter Leim und 3 Teile Sirup oder 2 Teile guter Leim, 4 Teile Sirup und 1 Teil Zucker und erzielte damit Massen, die, wie die oben erwähnten, nicht besonders haltbar waren. An Stelle der aus Leim und Sirup bestehenden Masson traten später die elastischen und haltbareren Glyzerinleim-Walzenmassen, wie solche bis zum Kriege, teils mit, teils ohne Zusatz von Zucker, allgemein zum Guß von Walzen verwendet wurden.

Als "Sirup" pflegte man die Zuckerrohrmelasse zu bezeichnen, da diese aber infolge des Aufschwungs der Rubenzuckerindustrie fast ganz aus dem europäischen Handel verschwand und die Rubenzuckermelasse für den Zweck sich wenig eignete, benutzte man Stärkezuckersirup oder, noch haufiger, Zucker als Zusatz zu (flyzerinleimmassen.

Vorschriften fur harte Walzenmassen lauten: 8 Teile Glyzerin, 3 Teile Rohrzucker, 7 Teile Gelatine oder 60 Teile Glyzerin, 34 Teile Gelatine, 1 Teil Hausenblase, 5 Teile Kandiszucker. Der Leim wird in Wasser geweicht; wenn er vollkommen gequollen ist. wird er etwas abtrocknen gelassen und dann in die im Wasserbade befindliche Lösung von Zucker und Glyzerin eingetragen Nach erfolgter Lösung wird noch 2 bis 3 Stunden gekocht und von Zeit zu Zeit Probe genommen. Eine andere Vorschrift zur Bereitung von Walzenmasse für Buchdruckwalzen finden wir bei Valenta¹): 20 bis 30 Teile Glyzerin, 30 Teile Gelatine, 50 Teile Leim und 5 Teile Rohrzucker.

Für harte Walzenmasse geht man mit dem Glyzerinzusatz oft unter 20 Teile herab; für weiche Walzenmassen werden bis 40 Teile in obiger Vorschrift angegeben.

Eine Vorschrift zur Herstellung harter Walzenmasse für den Sommer ist: 5 Teile Gelatineleim, je 2,5 Teile Glyzerin und Sirup

¹⁾ Valenta, S. 91.
2) Über Walzenmassen siehe Papier-Ztg. 1892, S. 919, und Eders Jahrb. der Photographie 1898, S. 580.
3) Valenta, S. 91.
4) ib. S. 92.

(Stärkesirup), weicher Masse für den Winter: 3 Teile Gelatineleim, je 2,5 Teile Glyzerin und Sirup.

Eine beim Wiederschmelzen sich nicht verändernde Buchdruckwalzenmasse soll nach E. H. Meyn¹) in Berlin durch Zusammenschmelzen von gequollener Gelatine, Glyzerin, Borax, Knochenfett
und Stearinöl (Olein) erhalten werden. Meyn gibt folgende Vorschrift bei Rotationspressenwalzen: 50 Teile Gelatine, 50 Teile Glyzerin, 1 Teil Borax, 1 Teil Olein 0,5 Teile Knochenfett. Der Zusatz von Fett, besonders von Knochenfett, soll die Walzen dauerhafter machen.

Für Rotationsmaschinen wird die Walzenmasse häufig nur aus Glyzerin und Leim hergestellt. Eine derartige Vorschrift empfiehlt, 12 Teile Kölnerleim quellen zu lassen und mit 15 Teilen Glyzerin zu schmelzen, worauf die Masse 3 bis 4 Stunden gekocht wird.

Da das lange Erhitzen der Walzenmasse, das den Zweck hat, den Wasserüberschuß zu entfernen, die Erstarrungsfahigkeit herabdruckt, so wird das "Sieden" der Walzenmasse zweckmäßig im luftverdünnten Raume unter Benützung von Vakuumkesseln vorgenommen. W. Murray und James Speirs") ließen sich ein Verfahren patentieren, wonach sie aus der gequollenen Gelatine den Wasserüberschuß durch Alkohol entfernen wollen.

Die Walzenmasse wird von den Fabriken, die sich mit ihrer Herstellung befassen, gewöhnlich in Tafeln in den Handel gebracht. – Das Schmelzen der Masse wird im Wasserbad vorgenommen

Die Haut der gebrauchten Walzenmasse muß vor dem Umschmelzen abgezogen werden, damit die daran sitzende Farbe und der Schmutz nicht mit in den Schmelzapparat gelangen. Dies geschieht in den Walzengußanstalten mittels eigens für diesen Zweck eingerichteter Drehbunke, wo solche nicht vorhanden sind, erleichtert man sich die Arbeit des Abschabens dadurch, daß man die Walze vorher mit heißer Lauge übergießt. Die alte, von der äußeren Haut befreite Walzenmasse, sowie auch die neue Zusatzmasse werden in kleine Wurfel geschnitten, um eine rasche und gleichmäßige Schmelzung zu erzielen.

Das Gießen der Walzen erfolgt in besonderen Formen, den sogenannten "Gußflaschen", deren es für jede Walzenart eigene gibt. Die Form wird vor dem Guß eingeölt und angewärmt; doch darf das Öl nicht zu dick aufgetragen und die Form nicht zu heiß werden, da sonst beim Guß sogenannte "Gußschlangen" (Guß- oder Ölschlangen) entstehen. In die Gießflasche kommt die gereinigte, mit Schnur oder Band umwickelte Spindel der Walze, die mit dem "Kreuz" oder "Stern" an der Gießöffnung befestigt wird.

"Kreuz" oder "Stern" an der Gießöffnung befestigt wird.

Wenn die Masse eingegossen ist, muß die Form eine Zeitlang zur Abkühlung stehen bleiben. Bei unvorsichtigem Guß und zu schnellem Abkühlen entstehen Luftblasen in der Walze. Sobald die Hülse genügend abgekühlt ist, wird die Walze herausgenommen.

¹) D. R. P. Nr. 119065. *) D. R. P. Nr. 92797.

Seit der durch den Krieg hervorgerufenen Glyzerinknappheit sind an Stelle des Glyzerins Ersatzmittel getreten, namentlich Leim und Sirup, mit verschiedenen Zusätzen, die uns aber nicht bekannt sind. Der Sirup ist teils Stärkesirup, teils wohl aber auch Melasse gewesen, die man durch geeignete Zusätze verwendbar gemacht hat.

Vor der allgemeinen Einführung der Schreibmaschinen spielten die Hektographen eine bedeutende Rolle, so daß sich sogar das französische Ministerium für öffentliche Arbeiten veranlaßt sah, eine Vorschrift für Hektographenmasse zu veröffentlichen. Danach sollten auf 100 Gewichtsteile gewöhnlichen Leim, 500 Gewichtsteile Glyzerin, 25 Gewichtsteile fein pulverisierter schwefelsaurer Baryt oder Kaolin in 375 Gewichtsteile Wasser verrührt und gekocht werden. Als Tinte dazu wurde eine konzentrierte Lösung von Anilinviolett empfohlen. Zur Entfernung der Schrift soll man zweckmäßig mit Salzsäure etwas angesäuertes Wasser benutzen. Man befeuchtet einen weichen Lappen damit, fährt leicht über die Schrift und trocknet mit Fließpapier. Statt des schwefelsauren Baryt oder Kaolin kann auch weißer Pfeifenton oder Knochenasche genommen werden.

Die ersten Massen fur Hektographen bestanden nur aus Gelatine, Wasser und Glyzerin, jetzt wird vielfach Leim an Stelle von Gelatine verwendet. Eine solche Masse besteht z.B. aus 1 Teil Kölnerleim, 2 Teilen Wasser und 5 Teilen Glyzerin oder 3 Teilen Leim, 4 Teilen Wasser, 1 Teil Zucker, 0,1 Teil Karbolsäure, welche die Schimmelbildung verhindern soll, 15 Teilen Glyzerin und 3 Teilen schwefelsauren Baryt.

Der Leim für Hektographenmasse ist jetzt meist Kölnerleim. Sehr gut soll sich hierbei ein Zusatz von Hausenblase bewähren und gunstiger wirken als Gelatine, indem die Schrift bei solchen Massen leichter abgewaschen werden kann Die Österreichisch-Ungarische Buchdrucker-Zeitung hat nach Valenta¹) als Hektographenmasse eine Masse von folgender Zusammensetzung empfohlen: 100 Teile Hausenblase, 400 Teile Wasser und 600 Teile Glyzerin. Agar-Agar wird als teilweiser Ersatz des Leims, um der Masse größere Konsistenz zu geben, benutzt.

Eugen Dieterich empfiehlt für Hektographenmasse: 200 g Kölnerleim, 400 g Wasser und 700 g Glyzerin. Der Leim wird in kleine Stucke zerschlagen, einen Tag im Wasser geweicht und dann das Glyzerin zugegeben. Unter langsamem Rühren mit einem Glasstab wird die Masse im Dampfbade auf 1 kg Gesamtgewicht ab-

gedampft.

Beim Kochen der Hektographenmasse ist darauf zn achten, daß die Luftblasen möglichst entfernt werden, was am besten in der Weise geschieht, daß man die fertige Masse in einem bedeckten Gefäß auf dem Wasserbade längere Zeit auf 60 bis 70°C erhitzt und den entstehenden Schaum mit den evtl. entstandenen Häuten ab-





schöpft. Schließlich läßt man die Masse aus einem untern Ablaufhahn ausfließen.

Glyzerinleim wird auch zur Herstellung von Gelatinefolien für Gravuren benutzt. A. Albers gibt folgende Vorschrift: 200 Teile Gelatine werden in 1300 Teilen Wasser quellen gelassen, dann geschmolzen und 30 Teile Glyzerin zugegeben.

Für den Druck auf Blech, Holz oder Glas dienen statt der gewöhnlichen Druckformen solche aus Glyzeringelatine, die geschmolzen, in Negativformen (Gipsformen) des betreffenden Letternsatzes, Zink- oder Kupferklichees usw. gegossen und nach dem Erstarren, entsprechend montiert, verwendet wird. Eine derartige Masse besteht z. B nach Valenta aus 50 Teilen Leim, 40 Teilen Wasser, 50 Teilen Glyzerin von 30° Bé und 1 Teil Olivenöl.

Auch einen Flaschenleim, der die Stelle des gewöhnlichen Flaschenlacks vertreten soll, hat man aus Glyzerin und Leim hergestellt. Man löst 100 g gewöhnlichen Tischlerleim im Wasserbade in 50 g Glyzerin und 50 g Wasser und färbt nach Belieben mit einem Teerfarbstoff. Er dient an Stelle des gewöhnlichen Flaschenlacks zum Überziehen der Verstöpselung der Flaschen.).

Eine Glyzeringelatine, die zum Einschließen mikroskopischer Praparate dient, wird nach Kaiser hergestellt, indem man 1 Teil Gelatine in 6 Teilen Wasser einweicht, 7 Teile Glyzerin von 28° Bé, in welchem 0,14 Teile konzentrierte Karbolsaure gelöst sind, zugibt und die Mischung im Wasserbade in eine gleichmäßige Losung bringt, die man dann durch Glaswolle filtriert, welche zuvor mit heißem Wasser ausgewaschen wurde

Nach Heller hat man aus Glyzerin und Leim Sitzpolster für Fahriadsattel gesertigt Näheres haben wir darüber nicht in Erfahrung bringen konnen

Die medizinisch und technisch wichtigen Glyzerinverbindungen.

Von den chemischen Verbindungen des Glyzerins haben, abgesehen von den natürlichen Fettsaureestern des Glyzerins, den Glyzeriden, medizinische oder technische Bedeutung die Glyzerinphosphorsäure, das Glyzerinarsenit, das Azetin, die Chlorhydrine und vor allem die Salpetersäureester des Glyzerins.

Glyzerinphosphorsäure. Die von Pelouze entdeckte Glyzerinphosphorsäure [CH₃OH.CHOH.CH₂O.PO(OH)₃] bildet sich durch die Einwirkung von Phosphorsäure oder Phosphorsäureanhydrid auf Glyzerin. Die freie Säure ist ziemlich unbeständig und ist nur in wasseriger Lösung bekannt; im Handel befinden sich die 20 proz. und die 50 proz. Lösung. Beim Konzentrieren zersetzt sie sich unter Abgabe von Phosphorsäure. Ebenso läßt sich die Säure nicht aus ihren Salzen durch Einwirkung von Mineralsalzen gewinnen, da

¹⁾ Hager, Handbuch der pharmazeutischen Praxis, 2. Aufl., Bd. 1, S. 1208, Berlin 1900.

sich hierbei Phosphorsäure abspaltet. Die Glyzerinphosphorsäure ist besonders wegen ihrer Verwandtschaft mit dem Lezithin, dem Bestandteil der Nervensubstanz, des Gehirns, des Eidotters usw. von Interesse. Nach Pasqualis, Bulow und Robin sind sowohl die Glyzerinphosphorsäure, wie auch die glyzerinphosphorsauren Salze ausgezeichnete, direkt assimilierbare nervine Tonica. Die glyzerinphosphorsauren Salze beatzen eine vorzugliche Wirkung auf die Nervenernährung und stellen die Form dar, in welcher der Phosphor in den Organismus aufgenommen wird. — Die Glyzerinphosphorsäure wird meist in Form ihres Kalzium-, Eisen- und Natriumsalzes therapeutisch angewendet.

Zur Darstellung von Glyzerinphosphorsaure soll nach einem von Schering patentierten Verfahren1) Glyzerin mit einem Phosphat in Gegenwart einer zum Freimachen der Phosphorsäure ausreichenden Menge einer freien Säure oder eines sauren Salzes behandelt werden.

Haltbare Praparate aus Glyzerinphosphorsäure für medizinische Zwecke herzustellen, suchen mehrere Patente³). Hierher gehort auch das unter dem Namen Sanatogen im Handel befindliche Praparat. Es stellt ein Gemisch von Casein mit 5%, glyzerinphosphorsaurem Natrium dar.

Für die Salze der Glyzerinphosphorsaure hat sich eine Firma die Bezeichnung "Tonol" schützen lassen; dementsprechend be-

deutet Kalio-Tonol glyzerinphosphorsaures Kali usw.

Glyzerinarsenit. Das Glyzerinarsenit (C, H, AsO,) wird durch Erhitzen von 1 Mol. arseniger Saure mit 2 Mol Glyzerin auf 150° C erhalten. Es ist eine butterähnliche Masse, die bei ungefahr 500 C schmilzt und sich oberhalb 290°C zersetzt.8) — Es ist noch nicht festgestellt, ob das Arsenit sich in einem Strome uberhitzten Dampfes gleichzeitig mit Glyzerin verfluchtigt, oder ob es durch den Dampf hydrolysiert wird Jedenfalls findet sich arsenige Saure im Destillat und da vorwiegend in den glyzerinarmeren. Daher kann Glyzerin durch Destillation allein nicht vom Arsen befreit werden 1). - Das Glyzerinarsenit findet in der Kattundruckerei Verwendung.

Azetin. Das Azetin des Handels ist ein Gemisch von Diazetin $[C_3H_5(OH)(O,C_2H_3O)_9]$ und Triazetin $[C_3H_5(O,C_2H_3O)_8]$, also von Essigsäurediglyzerid und Essigsauretriglyzerid. Es wird erhalten durch Erhitzen von Glyzerin mit Essigsaureanhydrid und Kaliumbisulfat. Man mischt z. B. gleiche Teile helles Glyzerin von 280 Bé und Eisessig, läßt das Gemisch 12 Stunden stehen und erhitzt dann unter Hindurchleiten von trockener Luft bis auf 140°C, bis nichts mehr überdestilliert. In der Blase bleibt das Azetin zurück, während die übergehende 60 proz. Essigsäure anderweitig verwendet werden kann.

¹⁾ D R. P. Nr. 242 422
2) D. R. P Nr. 251 808 u 266 576, Engl. P Nr. 2882 von 1912.
3) Jackson, Jahresber. 1884 S. 981.
4) Lewkowitsch, Chem. Technologie und Analyse der Öle usw., Bd. 1,

Man benützt das Azetin teils möglichst neutral (mit wenigen $^0/_0$ Essigsäure), teils sauer, d. h. mit ca. $20\,^0/_0$ freier Säure. Im ersten Fall wird die Essigsäure möglichst gut abdestilliert; im zweiten Fall unterbleibt dieser Prozeß, und es muß zur Erreichung der gewünschten freien Säuremenge evtl. die nötige Menge Essigsäure zugegeben werden. — Das Azetin findet in der Färberei, auch in der Kunstseidenfärberei, Anwendung und dient auch als Lösungsmittel für Lacke.

Die Chorhydrine. Ersetzt man im Glyzerin ein oder zwei Hydroxylgruppen durch Chloratome, so entstehen Mono- bzw. Dichlorhydrine. Von den Chlorhydrinen, den Chlorestern des Glyzerins, haben das Dichlorhydrin (C₃H₆Cl₃O) und das Epichlorhydrin (C₃H₅ClO) schon seit langerer Zeit technische Bedeutung. Sie wurden zuerst von H Flemming in Kalk eingeführt als Lösungsmittel für Harze, wodurch sie in hohem Maße sich auszeichnen. Sie losen z. B. Kopal und andere harte Harze schon in der Kälte, ferner fem gepulverten Bernstein in der Warme, sehr leicht auch Nitrozellulose. Da sie bei den gewöhnlichen Arbeitstemperaturen nicht leicht entzündlich sind. so sind sie für die technische Verwendung, durchaus empfehlenswert. — Das Dichlorhydrin stellt eine farblose, fast geruchlose Flussigkeit, die bei 176 bis 177° C siedet, das Epichlorhydrin eine farblose, etwas chloroformähnlich riechende, leicht bewegliche Flussigkeit dar, die bei 17° C siedet

Das Monochlorhydrin [(CH₃OH) (CHOH).(CH₃Cl)] hat neuerdings technische Bedeutung erlangt, indem es jetzt in der Sprengstofftechnik Verwendung findet. Man erhält es durch Erhitzen von Glyzerin mit wassenger Salzsäure vom spezifischen Gewicht 1,185

wahrend 15 Stunden im Autoklaven 1).

Nach einem franzosischen Patent²) kann man das Monochlorhydrin durch Erwarmen der theoretischen Mengen Glyzerin und Chlorschwefel gewinnen, wobei die Erwarmung nicht über 40 bis 50° (* gesteigert werden darf. Nach einem anderen Verfahren³) verdunnt man das durch Einwirkung von (*hlorschwefel entstehende Chlorierungsprodukt mit dem doppelten Volumen Wasser und konzentriert die nach dem Absetzenlassen getrennte klare Flussigkeit bei 40 bis 100° (* im Vakuum.

Um das Monochlorhydrin als Sprengstoff verwenden zu konnen, muß es nitriert werden. Die Herstellung von Monochlorhydrin aus Glyzerin und die darauf folgende Nitrierung zu Dinitrochlorhydrin (CH_gNO_g.CH.NO_g.CH_gCl) hat den Zweck, ein nicht gefrierbares Nitroglyzerin zu gewinnen. Die leichte Gefrierbarkeit des Trinitroglyzerins ist bekanntlich ein sehr erheblicher Gefahrenfaktor bei seiner Verwendung als Sprengstoff. Dinitrochlorhydrin ist eine gelbliche Flüssigkeit, sehr unempfindlich gegen Schlag und hat den Vorzug, bei — 80°C noch nicht fest zu werden.

Das Dichlorhydrin (CHa.Cl.CH.OH.CHa.Cl) entsteht durch

²) D. R. P. Nr. 180 668. ⁹) Franz. P. Nr. 870 224. ⁸) D. R. P. Nr. 201 280 und Nr. 229 586.

längeres Erwärmen von wasserfreiem Glyzerin mit Chlorschwefel im Kochsalzbad während mehrerer Stunden, entsprechend der Gleichung:

$${\rm C_3H_8O_3 + 2\,S_9Cl_9 = C_3H_6Cl_9O + SO_9 + 3\,S + 2\,HCl}\,.$$

Nach einem patentierten Verfahren¹) gewinnt man es aus Glyzerin und gasförmiger Salzsäure bei niedriger Temperatur in befriedigender Ausbeute dadurch, daß man dem Glyzerin geringe Mengen einer organischen Säure, z.B. Essigsäure, als Katalysator zusetzt. Auch kann man, statt in Gegenwart einer organischen Säure zu arbeiten, nicht zu verdunnte wässerige Salzsäure bei etwas höherer Temperatur einwirken lassen²).

Nach einem amerikanischen Patent⁸) erhalt man Chlorhydrine aus Alkalibikarbonat und Hypochlorit, indem man sie unter Vermeidung von Temperatursteigerungen mit Olefinen in Reaktion bringt. Es ist ein Öl, das sich in rund 9 Teilen Wasser lost.

Epichlorhydrin entsteht, wenn man Dichlorhydrin mit ungefähr der Hälfte gepulvertem Ätznatron nicht uber 120°C erhitzt. Die Verseifung von Dichlorhydrin zu Epichlorhydrin, die man mit Natronlauge vornehmen kann, soll nahezu quantitativ verlaufen, wenn man so arbeitet, daß die Konzentration der Lauge 1/8 Normalitat memals übersteigt. Nach einem deutschen Patent 1) soll man das Dichlorhydrin mit Erdalkalıhydroxyden oder Erdalkalikarbonaten zwischen 40 und 120°C behandeln, wober man zweckmaßig das ontstandene Epichlorhydrin sogleich nach seiner Bildung durch Abdestillieren aus der Reaktionsmasse entfernt. Es ist ein in Wasser unlösliches Öl.

Die Salpetersäureester des Glyzerins. Am wichtigsten von allen Glyzerinverbindungen sind die Salpetersäureester des Glyzerins, das Dinitroglyzerin $[C_3H_5(OH)(ONO_9)_3]$ und das Trinitroglyzerin $[C_3H_5(ONO_9)_3]$. Letzteres wird allgemein kurz als Nitroglyzerin bezeichnet. Die Bezeichnung als Nitroverbindungen ist vom Standpunkt des Chemikers nicht korrekt, da sie nicht Nitrokörper, sondern Ester des dreiwertigen Alkohols Glyzerin sind.

Das Nitroglyzerin wurde, wie schon erwähnt, 1847 durch Ascanio Sobrero entdeckt. Seine immense Bedeutung und Verwendung in der Sprengtechnik verdankt es aber erst der Einführung des "Gurdynamit" 1867 durch Alfred Nobel, der seit dem Anfang der 60er Jahre eifrig bemüht war, das Nitroglyzerin als Sprengmittel zu verwenden. Es wird jetzt allgemein als "Dynamit" bezeichnet. Unter dem Namen "Dynamit" versteht man heute sogar jeden Sprengstoff, dessen wirksamer Bestandteil in erster Linie Nitroglyzerin ist, das man durch irgendeine geeignete Substanz aufsaugen läßt. Man unterscheidet Dynamite mit unwirksamem und Dynamite mit wirksamem Aufsaugungstoff. In letzterem Fall wohnen dem Aufsaugungsstoff selbst Eigenschaften inne, die ihn ebenfalls als Sprengstoff oder als Explosivstoff bezeichnen lassen.

¹⁾ D. R. P. Nr. 197 808.

⁸) Amerik, P. Nr 972 952,

 ⁹⁾ D. R. P. Nr. 197 809.
 4) D. R.P. Nr. 246 242.

Welche Bedeutung die Dynamitfabrikation jetzt hat, zeigen folgende Zusammenstellungen von Emile Bontoux¹). Danach wurden erzeugt 1913, also im letzten Jahre vor dem Kriege, an Dynamitglyzerin:

in	den Vereinigten Staaten	ı	$20000~\mathrm{t}$
77	Frankreich		15 000 t
22	Großbritannien		15000 t
29	Deutschland		9 000 t
			4000 t
"	Österreich-Ungarn		3 000 t
	_	ZU8.	66 000 t

Dagegen wurden im gleichen Jahre an Dynamitglyzerin verbraucht

in	den Vereinigter	1	Sta	at	en			18 200 t
27	Südafrika							$6800~\mathrm{t}$
	Deutschland .							$6500~\mathrm{t}$
	Großbritannien							6400 t
"	Frankreich .							4 000 t
"	Japan							900 t
						zι	18	42 800 t

Sehr große Mengen Dynamit werden in Amerika zur Urbarmachung des Bodens für land- und forstwirtschaftliche Zwecke gebraucht.

Zur Darstellung des Nitroglyzerins läßt man 1 Teil möglichst ioines, nahezu wassorfreics Glyzerin allmahlich unter Umruhren zu omem Gemisch aus 3 Teilen Salpetersaure vom spez. Gewicht 1,5 und 6 Teilen konzentrierter Schwefelsaure fließen und halt durch äußere Kuhlung die Temperatur unterhalb 20° C. Bei der fabrikmaßigen Herstellung des Nitroglyzerins bewirkt man die Kühlung durch Empressen von Luft, die zugleich zur Durchmischung und zur Entfernung salpetriger Dämpfe dient. Oberhalb 30°C treten rote Stickoxyde auf, was den Beginn einer gefährlichen, bis zur Explosion sich steigernden Zersetzung anzeigt. Das Nitroglyzerin sammelt sich schließlich als ölige Schicht auf der spezifisch schwereren Säure an und wird nach dem Abheben zunächst mit Wasser und schließlich mit sehr verdünnter Sodalösung gewaschen. Zur gefahrlosen Aufbewahrung eignet sich die Lösung in der dreifachen Menge Methylalkohol, aus der man durch Abdunsten des letzteren das Nitroglyzerin nach Bedarf wieder gewinnen kann.

Reines Nitroglyzerin ist ein farbloses, in Wasser unlösliches Öl vom zpez. Gewicht 1,60 und brennend süßlichem Geschmack. Es wirkt giftig und erzeugt beim Einatmen des Dampfes heftige Kopf-

La glycérine, ses applications et ses succédanés. Rev. chin. industr. 1919, S. 127.

schmerzen. Es erstarrt bei $+8^{\circ}$ C zu Kristallen, die bei $+12^{\circ}$ C schmelzen. Kleinere Mengen brennen beim Anzünden ruhig mit gelblicher Flamme ab; bei größeren Mengen kann die Deflagration in die Detonation¹) ubergehen, sobald der noch nicht verbrannte Teil über 180° C erhitzt wird.

Der explosive Zerfall des Nitroglyzerins vollzieht sich nach Hofmann³)nach der Gleichung: $2 \, \mathrm{C_3} \, \mathrm{H_5} (\mathrm{ONO_3})_3 = 6 \, \mathrm{CO_2} + 5 \, \mathrm{H_2O} + 3 \, \mathrm{N_3} + 0$ unter Abgabe von 1470 Kalorien und Entwickelung von 713 l Gas (bei 0° und 760 mm Druck für 1 kg). Die Temperatur während der Detonation durfte 3000° C uberschreiten, so daß das Gasvolumen bzw. der von den Gasen ausgeübte Druck mindestens zehnmal so

groß ist, als das reduzierte Gasvolumen ergeben wurde.

Da das Nitroglyzerin als ölige Flüssigkeit den Stoß der Detonationswelle viel weniger fortpflanzt, als dies feste Sprengstoffe vermögen, ist seine Detonationsgeschwindigkeit verhältnismäßig gering. Aus demselben Grunde lassen sich größere Mengen Nitroglyzerin nur unvollstandig detonieren, so daß meist beträchtliche Mengen verstaubt werden. Aus diesem Grunde, sowie auch zur Verminderung der Empfindlichkeit gegen Stoß und Schlag vermischt man das Nitroglyzerin mit festen Stoffen. Dies wurde zuerst von Nobel 1867 ausgeführt, indem er es mit Kieselgur mischte; er versetzte 75 Teile Nitroglyzerin mit 25 Teilen gebrannter und geschlammter Kieselgur. Letztere saugt infolge ihrer feinzelligen Struktur das Dreifache ihres Gewichtes an Sprengol auf und wird dadurch zu einer plastischen Masse vom spez. Gewicht 1,4 die man zu Patronen von 6 bis 10 cm Länge und 1 bis 2 cm Dicke formt und in gefettetes Papier einschlagt.

Gegen Stoß ist das Gurdynamit weniger empfindlich als das reine Nitroglyzerin; es gefriert aber gleich diesem bei Temperaturen unter 8°C, und die hierdurch bedingte Gefahr beim Zerkleinern gefrorener Massen erfordert ein sehr sorgfältiges Auftauen mit warmen Lösungen von Natriumsulfat oder Natriumazetat in besonderen Gefäßen.

Das Gurdynamit bildet eine teigige, etwas fettige Masse von braungelber bis roter Farbe. Endzündet brennt es ab, explodiert aber nur in festen Hülsen. Dagegen wird es durch plötzliches Erhitzen sowie namentlich durch starken Schlag oder Stoß zur Explosion gebracht.

²) Karl A. Hofmann, Lehrbuch der anorganischen Experimentalchemie, S. 744, Braunschweig 1918. Dieses ausgezeichnete Lehrbuch der anorganischen Chemie liegt bereits in 8. Auflage vor; aber nur die 1. Auflage enthält eine

Abhandlung über die Schieß- und Sprengstoffe.



¹⁾ Bewirkt bei einem Sprengstoff die zündende Flamme ein schichtweises, von der Oberfläche aus nach innen fortschreitendes Abbrennen, das bei freiliegenden Massen nur zur Verpuffung führt, so bezeichnet man des als Deflagration oder Abbrennen. Steigt der Druck infolge festen Einschließens der Ladung, so wirkt dies beschleunigend und führt zur Explosion. Schreitet bei einem Sprengstoff durch die Steigerung der Temperatur die Zündung durch die ganze Masse mit einer Geschwindigkeit fort, die für ihn die charakteristische Höchstgeschwindigkeit bedeutet, so nennt man diesen Vorgang eine Detonation.

Andere Dynamite mit inaktiven Aufsaugungstoff werden ungefähr in derselben Weise wie das Gurdynamit hergestellt. Immer ist darauf zu achten, daß das Aufsaugungsmaterial rein und trocken ist, Derartige Sprengstoffe sind¹): Karbodynamit aus 90°/0 Nitroglyzerin und 10°/0 Korkkohle, Rhexit aus 64°/0 Nitroglyzerin, 18°/0 Natronsalpeter, 7°/0 Holzmehl und 11°/0 Holzmoder, Dualin aus 80°/0 Nitroglyzerin, 10°/0 Sägespänen und 10°/0 Kalisalpeter, Karbonit aus 25°/0 Nitroglyzerin, 40,5°/0 Holzmehl, 34°/0 Natronsalpeter und 0,5°/0 Soda, Vigorit aus 30°/0 Nitroglyzerin, 9°/0 Holzstoff, 5°/0 Magnesiumkarbonat, 49°/0 Kaliumehlorat und 7°/0 Kalisalpeter, Vongesdynamit aus 75°/0 Nitroglyzerin, 20,8°/0 Randant (verwitterter Feldspat), 3,8°/0 Quarz und 0,4°/0 Magnesiumkarbonat, Herkulespouder aus 40°/0 Nitroglyzerin, 12°/0 Holzstoff, 46°/0 Natronsalpeter, 1°/0 Kochsalz und 1°/0 Magnesiumkorbonat, Lithofrakteur aus 54°/0 Nitroglyzerin, 15°/0 Bariumnitrat, 17°/0 Kieselgur, 2°/0 Holzmehl, 1°/0 Kleie, 7°/0 Schwefel, 2°/0 Braunstein und 2°/0 Soda, Wittenberger Wetterdynamit aus 25°/0 Nitroglyzerin, 34°/0 Kalisalpeter, 38,5°/0 Roggenmehl, 1°/0 Holzmehl, 1°/0 Barytsalpeter und 0,5°/0 Natriumbikarbonat. — Mit der Verdünnung des Nitroglyzerins durch die unwirksamen Stoffe sinkt naturgemäß die Wirksamkeit herab; doch ist die Detonationsgeschwindigkeit (4600 bis 3200 m) und damit die Brisanz fur die meisten Kultursprengungen hinreichend.

Die zerschmetternde Kraft, die ein Sprengstoff ausübt, nennt man die "Brisanz" (von brisar — brechen) und die hierzu fahigen Stoffe brisante oder Sprengstoffe im engeren Sinne des Wortes. Brisante Stoffe zertrümmern die nächstgelegenen festen Gegenstände,

auch wenn sie freiliegen oder wenig eingedammt sind. Maßgebend für die Brisanz ist in erster Linie die Geschwindigkeit der chemischen Umsetzung und die damit zusammenhängende Geschwindigkeit der Drucksteigerung, dann die als Roaktionswärme meßbare Energieentwicklung, die Menge der entwickelten Gase und die Dichte des Materials.

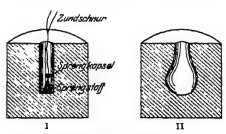


Abb 78. Trauzlsche Bleiblockprobe

Zur Messung der Brisanz dient entweder der Stauchapparat, wobei die Deformierung eines Kupferzylinders gemessen wird, oder der Bleiblock (Abb. 78) von Trauzl²). Dieser besteht aus einem massiven Bleizylinder (I) von 20 cm Höhe und 20 cm Durchmesser mit einer zentralen Bohrung von 12,5 cm Tiefe und 2,5 cm Weite. In diese Bohrung bringt man 10 g des Sprengstoffs, mit Stanniol um-

¹⁾ Blücher, Auskunftsbuch, S. 825.

Abderhalden, Fortschritte der naturwissenschaftlichen Forschung, Bd. I, S. 65.

schlossen, darauf die Zundung und bedeckt dann die Öffnung mit trockenem Sand. Nach der Detonation erscheint der Bleiblock ausgebaucht (II). Je größer die Brisanz, um so größer ist im allgemeinen die Ausbauchung. Das Volumen wird durch Ausfüllen mit Wasser aus einem gradierten Gefäß gemessen. Die Ausbauchung kommt dadurch zustande, daß die Wirkung so plotzlich auftritt, daß der lockere Besatz von Sand und die darüber liegende Luft erst ausweichen können, nachdem das Blei schon teilweise nachgegeben hat. Dementsprechend gibt Schieß- oder Sprengpulver fast keine Ausbauchung, weil die Gase infolge der verhaltnismaßig langsamen Verbrennung Zeit haben, aus der Öffnung oben entweichen zu können.

Die Beimengung von Kieselgur zum Nitroglyzerin ermöglicht zwar eine sichere Zündung und eine sehr bedeutende Erhöhung der Detonationsgeschwindigkeiten, vermindert aber naturgemäß den Energieinhalt des Sprengstoffs Viel wirksamer ist deshalb ein Zusatz von 7 bis $10^{0}/_{0}$ Kollodiumwolle¹) zu 93 bis $90^{0}/_{0}$ Nitroglyzerin, wodurch der überschüssige Sauerstoffgehalt des letzteren für die Verbrennung noch nutzbar gemacht wird. Diese Mischung wurde von Nobel 1875 als "Sprenggelatine" eingeführt und bald in steigendem Maße an Stelle des Gurdynamits verwendet.

Die Sprenggelatine ist eine zähteigige Masse, gegen Erschütterungen noch weniger empfindlich als Gurdynamit, zudem gegen Wasser unempfindlich, so daß sie in den sudafrikanischen Minen ohne weiteres in die Bohrlöcher eingeführt wird. Zur Detonierung sind starke Sprengkapseln von unfähr 1 g Knallquecksilber erforderlich

Die Sprenggelatine ubertrifft an Wirksamkeit alle sonstigen gebräuchlichen Sprengstoffe; sie liefert für 1 kg 1540 Kal. und 708 l reduziertes Gasvolumen bei einer Detonationsgeschwindigkeit von 7000 bis 8000 m in der Sekunde

Fur die meisten Gesteine ist die Sprenggelatine zu brisant, d. h. sie zerstäubt die Umgebung, ohne wesentlich schiebenden Druck auszuuben. Deshalb vermindert man ihre Brisanz durch Beimengung von Natronsalpeter und Holzmehl, wie z. B. im "Gelatinedynamit I" mit 65% Sprenggelatine oder durch weitere Zugabe von Holzmehl.

Nach einem englischen Patent³) wird eine Sprenggelatine in der Weise hergestellt, daß man 1 Teil Nitrotoluol mit 2 Teilen Nitroglyzerin mischt und 5 Teile unlösliche Schießbaumwolle zusetzt und dann noch 2 Teile Azeton zufügt. Nach einem anderen Verfahren3) wird Sprenggelatine durch Vermischen von Nitroglyzerin mit einer Losung von Leim in Glyzerin bereitet. - Nach einem deutschen Patent⁴) soll Azetylen von Azeton absorbiert werden und diese ex-

¹⁾ Durch Einwirkung von Salpetersäure auf Zellulose entstehen Salpetersäurerester, wobei, je nach der Konzentration der Säure und der Einwirkungsdauer, 1 bis 3 Salpetersäurewerte auf 6 Kohlenstoffstome emtreten. Die schwächer nitrierten Produkte werden als "Kollodiumwolle" bezeichnet. Das höchst nitrierte Produkt ist die Trinitrozellulose.

Engl. P. Nr 1861 von 1901.
 Engl P. Nr. 28846 von 1902.

⁴⁾ D. R. P. Nr. 144846.

plosive Masse zum Gelatinieren von Nitroglyzerin und Nitrozellulose dienen.

Das Gelatine dynamit wird aus der sogenannten "Gelatine" und dem Zumischpulver zusammengesetzt. Diese Gelatine ist ein Gemisch von Nitroglyzerin und Dinitrozellulose, während das Zumischpulver ein Gemenge von Natronsalpeter, Holzmehl und Soda ist. Das Gelatinedynamit hat nach Blücher¹) folgende Zusammensetzung.

	Ι	II	\mathbf{III}
Nitroglyzerin	62,50°/ ₀	43,600/0	$63,50^{\circ}/_{\circ}$
Dinitrozelluose	$2,50^{\circ}/_{0}$	$1,80^{0}/_{0}$	$1,50^{0}/_{0}$
Natronsalpeter	26,25°/0	$41,10^{0}/_{0}$	27,000/0
$\mathbf{Holzmehl}$	$8,40^{0}/_{0}$	$13,15^{0}/_{0}$	8,000/0
Soda	$0.35^{0}/0$	$0.35^{0}/_{0}$	

Die Herstellung geschieht ungefähr ebenso wie die der Sprenggelatine. Zumischpulver werden mit der Hand beigemengt Da das Gelatinedynamit weniger unangenehme Eigenschaften hat als die Sprenggelatine, hat sie nicht nur diese, sondern auch das Kieselgurdynamit mehr und mehr verdrängt. Besonders stark wirkende Gelatinedynamite erhält man durch Zusatz von Ammoniumnitrat (Extradynamit)

Das Meganit besteht ebenfalls aus Nitroglyzern und Nitrozellulose, erhalt aber behufs Abschwächung der Kraft noch eine Beimengung von vollständig zu Kohlensaure verbrennenden Stoffen. Man stellt das Meganit her, indem man die Zusatzpulver und die trockene Dinitrozellulose in kaltes Nitroglyzerin einträgt und über Messingsiebe siebt, wodurch die Gefahr der Erhitzung umgangen und ein vollständig gleichmäßiges Produkt erhalten wird Meganit gelatimiert und erhärtet nicht, explodiert stets mit demselben Erfolg und gefriert außerst schwer

Das Nitroglyzerin findet ferner Verwendung zur Erzeugung rauchloser oder, richtiger gesagt, rauchschwacher Schießpulver Diese Pulversorten verdanken ihre Entstehung der Forderung, Geschoßtreibmittel zu erhalten, die das Schwarzpulver an Triebkraft übertreffen, bei kleineren Geschossen eine mindestens gleiche lebendige Kraft wie früher bei größeren erreichen, den Geschossen eine möglichst gestreckte Flugbahn und möglichst große Schußweite verleihen, und außerdem den störenden Rauch des Schwarzpulvers nicht entwickeln. — Die jetzt benützten rauchlosen Pulver kann man in drei Gruppen einteilen: die Schießbaumwollpulver, die Nitroglyzerinpulver und die Pikratpulver.

Die Nitroglyzerinpulver haben Sprenggelatine zur Grundlage. Man mischt nach Blücher⁹) Kollodiumwolle mit Nitroglyzerin im Vakuum bei 6 bis 8°C, preßt oder zentrifugiert das überschüssige Nitroglyzerin ab und erwärmt dann das Gemisch allmählich (zuletzt unter Wasser) auf 60 bis 90°C, wobei die Mischung gelatineähnlich wird. Man entfernt in Pressen bei der gleichen Temperatur das

¹⁾ Blücher, Auskunftsbuch, S. 829. 8) ib. S. 115f

Wasser und walzt die Masse zu papierdünnen Platten aus, die entweder dicht zu quadratischen Blättchen zerschnitten oder durch Zusammenwalzen vieler Platten zwischen erwärmten Walzen und nachheriges Schneiden zu Würfeln von 9,5 bis 20 mm Seitenlänge geformt werden. Derartiges rauchloses Würfelpulver führt den Namen Ballistit. Das in der Zusammensetzung gleiche Filit besteht aus Fäden mit quadratischem Querschnitt, die 0,5 bis 1 mm dick sind. Beim Cordit wird nicht Kollodiumwolle, sondern Schießbaumwolle verwendet, die in Azeton gelöst und dann mit Nitroglyzerin gemischt wird. — Das Cordit besteht aus 65 % Schießbaumwolle, 30 % Nitroglyzerin und 5 % Vaselin. — Beimengungen, wie Graphit usw. machen das Gemisch explosionsträger.

Nach einem patentierten Verfahren löst man Hexanitrozellulose in heißem Benzol und setzt Nitroglyzerin zu; auch kann man ein Gemisch von Hexanitrozellulose mit Trinitrobenzol verwenden und das Ganze, nachdem man es durch Eingießen in heißes Benzol

amorphisiert hat, in Nitroglyzerin losen.

In der Medizin wird das Nitroglyzerin als Mittel gegen Angina, Migrane, Neuralgien, Seekrankheit, einige Formen von Anamie, besonders des Gehirns, in Dosen von 0,0002 und 0,0003 bis 0,001 g verwendet. Man beginnt mit ganz kleinen Dosen, z. B. einem halben Tropfen einer 1 proz. Lösung und steigt, bis der Patient das Gefühl von Blutandrang oder Schwere im Kopfe hat. Auf diese Weise kann man bei Gewöhnung an das Mittel allmahlich auf 5 bis 10 Tropfen der 1 proz. Lösung steigern.

In neuerer Zeit hat auch das Dinitroglyzerin Verwendung als Sprengmittel gefunden. Als Vorzug vor dem Trinitroprodukt wird angegeben, daß es viel stabiler und viel weniger empfindlich gegen Wärme ist als dieses und daß durch Entzundung noch nie eine Explosion hervorgerufen worden sein soll. Mit Trinitroglyzerin gemischt, soll es dessen gefährliche Eigenschaften mäßigen. Es ist so gut wie nicht gefrierbar und seine Herstellung gefahrlos. Eine Mischung von $60^{0}/_{0}$ Dinitroglyzerin und $40^{0}/_{0}$ Trinitroglyzerin gefriert nicht mehr Dinitroglyzerin wird erzeugt durch Mischung unter Kühlung

Dinitroglyzerin wird erzeugt durch Mischung unter Kühlung von 10 Gewichtsteilen Glyzerin von 1,262 spez. Gewicht mit 33 Gewichtsteilen Salpetersäure von 1,50 spez. Gewicht, wobei man die Salpetersäure langsam unter Ruhren in das Glyzerin einlaufen läßt. Man laßt dann nötigenfalls mehrere Stunden bei 10° C absitzen, bis das ursprünglich hauptsachlich gebildete Mononitroglyzerin in Dinitroglyzerin verwandelt ist. Sodann wird das Gemisch mit etwa 10 Teilen kalten Wassers verdünnt und die Salpetersäure durch geeignete Mittel neutralisiert, bis die Lauge, z. B. bei kohlensaurem Kalk, eine Dichte von 1,58 hat. Das Dinitroglyzerin steigt als gelbliches Öl (D=1·47) nach oben und läßt sich leicht trennen. Die in der Lauge noch enthaltenen Reste von Dinitroglyzerin können durch Äther ausgezogen werden¹). Das erhaltene Dinitroglyzerin ist

¹⁾ D R P. 225377

leicht löslich in Wasser und kann deshalb durch Abdampfen oder fraktionierte Destillation in ganz reinem Zustand erhalten werden. Sein Stickstoffgehalt ist theoretisch $15,38\,^{\rm o}/_{\rm o}$, durch Analyse wurden im Mittel $15,35\,^{\rm o}/_{\rm o}$ gefunden. Mit einem geeigneten Gemisch von Salpetersäure und Schwefelsäure läßt sich direkt ein beliebiges Verhältnis von Di- und Trinitroglyzerin erzielen, wobei die Konzentration und das Verhältnis der Säuren, die Temperatur und Dauer der Nitrierung von Einfluß sind.

Für sich allein wird Dinitroglyzerin wohl kaum als Explosivstoff zu verwenden sein, da es zur vollstandigen Verbrennung zwei Atome Sauerstoff zu wenig besitzt; dagegen dürfte es in Verbindung mit Trinitroglyzerin sich zur Erzeugung von Sprengstoffen sehr gut eignen.

B. Die Glyzerinersatzmittel.

Die Glyzerinersatzmittel sind keine Kinder der Glyzerinknappheit in der Kriegszeit, sondern erheblich älter; nur bezeichnete man sie fruher nicht als Ersatzmittel, sondern als "kunstliches Glyzerin". Bereits 1897 wies die Suddeutsche Apotheker-Zeitung auf ein Praparat hin, das als kunstliches Glyzerin vertrieben wurde und aus einer Lösung von Chlorkalzium, teils mit, teils ohne Zusatz von Glukose, bestand, und bemerkte dazu, daß es Flussigkeiten seien, die allenfalls im spezifischen Gewicht mit Glyzerin übereinstimmten, sonst aber mit ihm wenig gemein hätten. Der große Mangel an Glyzerin in den Kriegsjahren hat aber bewirkt, daß man eifrig bemuht gewesen ist, Ersatzmittel für Glyzerin ausfindig zu machen.

Unter der großen Zahl von Glyzerinersatzmitteln, die heute im Handel sind, befinden sich einige, die in einzelnen Eigenschaften das Glyzerin übertreffen, aber wohl kein einziges, das imstande ware, es in allen seinen Verwendungen zu ersetzen. G. Buchner¹) bemangelt deshalb in einer Abhandlung über Glyzerinersatzmittel und Ersatzmittel überhaupt die Bezeichnung "Ersatzstoff", da diese Bezeichnung eine Vielheit von Eigenschaften verlange, welche die Ersatzstoffe naturgemäß nicht besitzen könnten, und schlägt dafur die Bezeichnung "Hilfsstoff" oder "Behelfsstoff" vor.

Morpurgo³) gibt folgende Einteilung für Glyzerinersatzmittel. 1. chemische Verbindungen, die dem Glyzerin in Eigenschaften und Konstitution nahestehen (Glykol), 2. konzentrierte, wässerige Salzlösungen (Chlorkalzium, Chlormagnesium, Kalium- und Natriumazetat, Wasserglas), 3. Kohlehydratlösungen (Zucker, alkalische Stärkelösungen, Saccharatlösungen), 4. Lösungen von Leim und Pflanzenschleimstoffen (mit und ohne Alkalien und Konservierungsmitteln), 5. fetthaltige Ersatzstoffe (Mineralöle in Emulsion, Wollfett in Pflanzenschleim, Vaselin in Gummilösung emulgiert).

Seifens.-Ztg. 1918, S 725.
 Seife 1917, Nr 28.

Pharm. Mag. Josef Gert1) will die Ersatzmittel für Glyzerin unterscheiden nach ihrer Verwendung als solche für technische Zwecke und solche für kosmetischen Bedarf und bemerkt dazu: "Erstere sind meist Lösungen von Chlormagnesium, Chlorkalzium und Chlorzink. Diese Chemikalien werden einzeln oder gemischt in wässeriger Lösung bis etwa 70°/0, je nach dem Zwecke, dem sie dienen sollen, mit dem Lösungsmittel auf das gewünschte spezifische Gewicht gebracht. Die Verwendung dieser Erzeugnisse ist sehr mannigfaltig, und wurde eine Unzahl von Kombinationen der einzelnen Losungen mit Zusätzen von Gelatine, Stärkesirup, von Starkelösungen usw. erzeugt. Es scheint, daß man auf sehr gute Zusammensetzungen gekommen ist, weil sich einzelne Betriebe dieser Produkte in verschiedenen Zusammensetzungen fortwährend bedienen. Für kosmetische Zwecke eignen sich Aufquellungen von Tragant und anderen Pflanzenprodukten, ferner Leim, Gelatine usw., sämtlich unter Zusatz von Zucker und einem Konservierungsmittel. Bei der Herstellung eines dieser Produkte ist das Augenmerk auf eine richtige und genaue Dosierung zu richten, um ein Praparat zu erhalten, das auch dem spezifischen Gewicht nach eine gewisse Ähnlichkeit mit Glyzerin hat." — Eine Unterscheidung der Glyzerinersatzmittel nach ihrer Verwendung für technische und kosmetische Zwecke ist nicht durchführbar, weil eine große Anzahl Praparate vorhanden ist, die für beide Verwendungen in Frage kommt.

1. Altere Ersatzmittel für Glyzerin.

Die älteren Ersatzmittel für Glyzerin bestanden meist aus Lösungen von Chlorkalzium und Chlormagnesium, mit oder ohne Zusatz von Zucker. Bei den Salzlösungen hat man nur die eine Eigenschaft des Glyzerins berücksichtigt, seine große Hygroskopizität. Die Zuckerzusatze hatten dann den Zweck, die Lösungen viskoser und damit außerlich glyzerinahnlicher zu machen. Die Salzlösungen haben vielfach in der Textilindustrie Verwendung gefunden, namentlich in der Baumwollappretur, wobei aber zu beachten ist, daß chlormagnesiumhaltige Präparate den Nachteil haben, daß damit appretierte Waren wegen der Salzsaureabspaltung höheren Temperaturen nicht ausgesetzt werden durfen, was besonders bei Baumwolle gefährlich werden kann.

Welwart schrieb 19112): "Die Glyzerinersatzmittel sind hauptsächlich Mischungen von Magnesiumsalzen (Chlormagnesium und schwefelsaure Magnesia), selten Kalksalzen (Chlorkalzium) mit Sirup (Traubenzucker). Haufig enthalten sie auch verschiedene Pflanzenschleime und Gummilösungen von Carragheen, Tragantgummi usw. Um eine Vergarung des Zuckers hintanzuhalten, werden geringe Mengen von Formaldehyd, Kresol, Fluornatrium, schwefliger Säure



Zeitschr. d. Allgem österr. Apoth.-Vereins; Seifens Ztg. 1919, S. 217.
 Seifens-Ztg. 1911, S. 758.

oder Bisulfit zugesetzt." Von der Zusammensetzung der heutigen Ersatzmittel kann man im wesentlichen dasselbe sagen, obwohl man in den letzten Jahren eine Anzahl Glyzermersatzmittel von erheblich anderer Zusammensetzung in den Handel gebracht hat. — Der genannte Chemiker bemerkte dann weiter: "In Gummifabriken, die sehr beträchtliche Mengen Glyzerin benötigen, sind die Glyzerinersatzmittel bisher ohne Erfolg probiert, da sie nicht denselben Glanz verleihen wie Glyzerin."

Zuckerlösungen als Ersatz für Glyzerin. Auch Zuckerlösungen, mit oder ohne Zusatz von anderen Stoffen, werden schon seit längerer Zeit als Glyzerinersatz benutzt, namentlich Lösungen von Stärkezucker und Traubenzucker, aber auch von anderen Zuckerarten, wie Arabinose, Xylose, Rubenzucker, die in Wasser auf ein spezifisches Gewicht von 1,2 gelöst wurden, ferner Erythrit und Pentaerythrit. Der Rübenzucker ist besonders in seinem Abfallprodukt, der Melasse, zur Verwendung gekommen. So soll das von der Firma Brüder Stadler in Visočan b. Prag in den Handel gebrachte Glyzerinersatzmittel Textose aus Melasse mit reduzierenden Bleichmitteln hergestellt sein. Es wird in der Appretur verwendet und soll da hauptsächlich einen Ersatz für Sirup bilden, soll aber nach N. Welwart¹) den Fehler haben, daß es oft erhebliche Mengen schwefliger Säure enthalt, weshalb es mit Vorsicht zu verwenden ist.

Der von einer Prager Firma vertriebene Dextrose-Glyzerinersatz soll lediglich ein durch Kochen von Rubenzucker mit verdunnter Salzsaure oder Schwefelsaure erhaltener Invertzucker sein, der nach erfolgter Neutralisation init Chlormagnesium versetzt wurde.

Mollphorus. Mollphorus wird als Glyzerinersatz vom Stabsarzt Dr. Meirowsky empfohlen Es stellt, nach der Pharm. Ztg. 3), eine hochprozentige, bosonders praparierte, flussige Raffinade dar, die Rohrzucker und Invertzucker in einem bestimmten Mengenverhaltnis enthalt. Das Praparat ist von dickflussiger Konsistenz und zeigt keine Neigung zum Auskristallisieren von Zucker, auch dann nicht, wenn es in dünner Schicht ausgestrichen wird, wobei es sich infolge von Wasserverdunstung nur etwas verdickt und klebrig wird. Es zeigt neutrale bis ganz schwach saure Reaktion; freie Mineralsäure ist nicht darin enthalten. Mit Wasser verdunnt, ist das Präparat in jedem Verhältnis klar mischbar und trocknet auch auf der Haut ein. Stark verdünnte Lösungen sind nicht unbegrenzt haltbar; bei Mischungen, die in einem Lazarett verwendet wurden, konnte jedoch keinerlei bakterielle Zersetzungen beobachtet werden.

Erythrit. Der Erythrit (CH₂OH.CHOH.CHOH.CH₂OH) findet sich in verschiedenen Algen und Flechten in Form des Erythrins, eines Esters der Orsellinsäure, und kann daraus durch Verseifung abgeschieden werden. Er ist ein fester Körper, der sich leicht zu süß schmeckenden, dickligen Lösungen, die als Ersatz für Glyzerin in Betracht kommen, bringen läßt.

¹⁾ Seifens -Ztg. 1913, S. 272. 2) Pharm. Ztg. 1916, Nr. 101.

Pentaerythrit. Der Pentaerythrit [C(CH,OH),] ist nach Angaben von Alfred Stettbacher1) als Glyzerinersatz in der Sprengstofftechnik vorgeschlagen. Seine Darstellung erfolgt nach Tollens und Wigand durch wochenlange Einwirkung von Kalkmilch auf Formaldehyd und Azetaldehyd. In einem verschlossenen eisernen Gefäß läßt man 85 l Wasser, 5 l Kalkmilch (aus 1120 g gebranntem Kalk und 500 g Wasser), 4,5 kg Formaldehyd und 1 kg Azetaldehyd unter täglich dreimaliger Bewegung drei Wochen lang aufeinander einwirken. Dann werden 9 mal je 10 l der Reaktionsflüssigkeit abgehebert und mit 140 g gepulverter Oxalseure zur Fällung des gebildeten Kalziumformiats versetzt. Das Filtrat wird ım Vakuum auf 1/19 Volumen eingedampft und aus Wasser umkristallisiert. — Der Pentaerythrit ist ebenso wie der Erythrit ein fester Körper, der in Wasser leicht löslich ist und damit eine süß schmeckende, dickliche Lösung gibt, die auch als Glyzermersatz Verwendung finden kann. Das Nitrat des Erythrit [C(CH, NO,)] eignet sich für Zundsütze, Sprengkapseln und Detonationsladungen.

Tier- und Pflanzenschleime als Ersatz für Glyzerin. Vielfach werden als Glyzerinersatz auch tierische und pflanzliche Drogen benützt, die viel Schleim geben, wie Agar-Agar, Carragheen, islandisches Moos, Leinsamen, Eibischwurzel, Salep, Tragant, Gelatine und Hausenblase. Jeder dieser Stoffe weist andere Eigenschaften auf, wie die Drog.-Ztg hervorhebt Agar-Agar ist auch in ziemlich konzentrierter Lösung nicht schlupfrig, Carragheen dagegen sehr, macht aber die Haut rauh. Gelatine ist klebrig Alle haben einen Fehler, die geringe Haltbarkeit (am besten hält sich Agar-Agar klar), was Konservierungsmittel nötig macht, wodurch wieder der Verwendung Grenzen gezogen werden. Hierbei kann Glyzerin als Konservierungsmittel dienen; man darf aber kein schwacheres als solches von 30° Bé verwenden, wenn längere Haltbarkeit erreicht werden soll. Für technische Zwecke kann dazu Chlorkalklosung verwendet werden, doch darf nicht außer acht gelassen werden, daß diese nicht neutral ist.

Limpellin. Das Limpellin von Henkel soll ein mit Borsaure haltbar gemachter Pflanzenschleim sein²).

Algin. Auch das Algin ist ein Pflanzenschleim. Es bildet eine durch Behandlung von Laminaria mit Sodalösung erhaltene schleimige Lösung, die durch Alkohol, Methylalkohol, Mineralsäuren und einige Salze gefällt wird.

Flüssige Stärke. Flüssige Stärke soll sich als Glyzerinersatz in der Textilindustrie bewährt haben. Um Stärke löslich zu machen, soll man nach einem patentierten Verfahren³) 100 kg Stärkemehl mit 3 bis 5 kg Ammonpersulfat mischen, das Gemenge in 150 l

¹⁾ Chem. Centralbl. 1919, II, S. 261
2) Dieses Ersatzmittel findet man als Limpellin, Lempell und Lampellin geschrieben.
3) D. R. P. Nr. 18480.

Wasser eintragen und 10 Stunden stehen lassen, dann das Flüssige abgießen, filtrieren, den Rückstand auswaschen und trocknen.

Novoglyzerin. Novoglyzerin soll eine Auflösung von Leim sein.

Glyzerit. Das Glyzerit der Zuricher Firma Westrum & Co. besteht nach K. Löffl¹) aus 10 Tln. Glyzerin, 8,5 Tln. Wasser und 5 Tln. Pflanzenschleim. Em anderer Glyzerinersatz ist nach dem eben genannten Chemiker aus 5 Tln. Glyzerin, 20 Tln. Sirup und 25 Tln. Leinsamenaufguß zusammengesetzt.

Glyzerinersatz von Kipp. Eugen Kipp hat sich einen Glyzerinersatz, der bei der Fabrikation von Toiletteseifen und kosmetischen Artikeln Verwendung finden soll, nach folgendem Verfahren patentieren lassen²): Einem wässerigen Extrakt von Quittenkernen werden Zucker und ein in Wasser lösliches Konservierungsmittel, das den Übergang der Mischung in Fäulnis verhindert, zugesetzt. Auf diese Weise soll man bei entsprechender Wahl des Konservierungsmittels, z. B. von Borsaure, ein Produkt erhalten, das fast geruchlos, von öliger Beschaffenheit, schlüpfrig, aber nicht klebrig, langsam trocknend und sehr kühlend ist, das sich wie Glyzerin in Wasser, Spiritus, Sirup usw. löst und wie Glyzerin zur Hautpflege und Toiletteseifenfabrikation verwendbar ist Setzt man ihm 10% Glyzerin zu, so soll ein Unterschied vom reinen Glyzerin äußerlich kaum zu erkennen sein.

Man kann das Praparat z. B in folgender Weise herstellen: 4 Tle. russische Quittenkerne werden mit 70 Tln. Wasser kalt angesetzt und langsam gerührt. Nachdem die Extraktion erfolgt ist, wird mehrmals filtriert und sodann das Konservierungsmittel, z B. 2 Tle Borsaure, zugesetzt. 2,5 Tle. Zucker werden in der doppelten Mengo heißen Wassers gelost, sodann zugegeben und schließlich die Mischung durch Wasserzusatz auf 100 Tle ergänzt. Der Mischung können vor der Zuckerlosung noch 1 Teil Borax und 1 Tl Saccharin beigefügt werden.

2. Die neueren Glyzerinersatzmittel.

Bei den in neuester Zeit patentierten Ersatzmitteln für Glyzerin zeigt sich im allgemeinen das Bestreben, solche Körper zu wählen, die nicht nur Hygroskopizität und Viskosität ahnlich dem Glyzerin besitzen, sondern noch andere Eigenschaften von ihm aufweisen; doch werden auch jetzt noch neue Ersatzmittel gebracht, die mit dem Glyzerin nur das gemeinsam haben, daß sie hygroskopisch und allenfalls bis zu einem gewissen Grade viskos sind.

Die nachstehend vorgeführten neueren Glyzerinersatzmittel stimmen sämtlich darin überein, daß sie mindestens eine chemische Verbindung enthalten, die nicht bereits zuvor als Glyzerinersatz verwendet wurde.

¹) Seifens.-Ztg. 1916, S. 572. ²) Schweiz. P. Nr. 71922

Glyzerinersatz aus Zinkazetet und Alkaliazetat. Dr. Fritz Eberle¹) in Bieberich a. Rh. stellt einen Glyzerinersatz aus Zinkazetat und einem Alkaliazetat in der Weise her, daß er sie entweder in molekularen Verhältnissen zusammenreibt und durch Stehenlassen oder besser noch durch Erwärmen in Lösung bringt, oder ein Gemisch der beiden Salze in behebigen Mengen Wassers löst. Die so hergestellten Lösungen von verschiedener Konzentration und demnach verschiedener Viskosität verändern sich auch nach Wochen nicht. Durch Einimpfen von Zinkazetat und Kaliumazetatkristallen wird eine Kristallisation nicht hervorgerufen. Die Lösungen greifen blankes Eisen nicht an und sind mit Wasser ohne Abscheidung eines Salzes in jedem Verhältnis mischbar. — Daß dieser Glyzerinersatz viel Ähnlichkeit mit Glyzerin hat, scheint uns sehr zweifelhaft.

Perglyzerin und Perkaglyzerin. Mit vieler Reklame wurden das Perglyzerin und das Perkaglyzerin in den Handel gebracht. Ersteres ist milchsaures Natrium, letzteres milchsaures Kalium. Die beiden Verbindungen wurden zuerst von Neuberg³) im Kaiser Wilhelm-Institut in Dahlem dargestellt und als Glyzerinersatz empfohlen. Die Chemische Fabrik vorm. Goldenberg, Geromont & Co in Winkel a Rh. hat sich dann die beiden Salze zu dem Zweck patentieren lassen³).

In der Patentschrift ist gesagt, daß Lösungen milchsaurer Salze, insbesondere des milchsauren Natrium- und Kaliumsalzes, einen hervorragenden Ersatz für Glyzerin überall dort, wo es sich um die Nutzbarmachung der physikalischen Eigenschaften des Glyzerins handelt, darstellen. Es kommt hier also im besonderen in Betracht die Eigenschaft dieses Stoffs, den Gefrierpunkt von Flussigkeiten zu erniedrigen, bzw. den Siedepunkt zu erhöhen, und namentlich die Eigenschaft der Viskosität und Hygroskopizität, ferner aber auch Wärmeleitung, Schwerflüchtigkeit und Unveränderlichkeit an der Luft.

Um den Gefrierpunkt eines Stoffes zu erniedrigen bzw. seinen Siedepunkt zu erhohen, sind Zusätze der milchsauren Salze in geringerer Menge erforderlich, als dies von Glyzerin der Fall ist. Um die gleiche Viskosität wie die des Glyzerins zu erhalten, ist eine stärkere Konzentration der Lösungen der beiden Salze notwendig, während da, wo es sich um die Erniedrigung des Gefrierpunktes oder die Erhöhung des Siedepunktes handelt, die Konzentration weniger in Betracht kommt.

Die Lösungen der milchsauren Alkalien können nach Angabe der Patentinhaber wegen ihrer Viskosität bei Rohrrücklaufgeschützen und Maschinengewehren, ferner als Schmiermittel und zwar sowohl für Dampfmaschinen wie auch für Eismaschinen benützt werden. Als Zusatz zum Wasser dienen die Lösungen der beiden Salze, um einerseits das Einfrieren, andererseits das Verdampfen zu verhindern. Hier kommen insbesondere die Füllung von Gasmessern sowie die

¹⁾ D R. P. Nr. 816186. 8) D. R. P. Nr 803991

²) Pharm. Zentralhalle 57, S 525.

Kühlung von Motoren in Betracht. Für diese Zwecke ist auch die Neutralität¹) der Lösungen von Bedeutung, da hierdurch verhütet

wird, daß die Metallteile angegriffen werden.

Als weitere Verwendungen des Per- und Perkaglyzerins, wobei die Schwerflüchtigkeit sowie die Unveränderlichkeit an der Luft, verbunden mit der Viskosität, eine Rolle spielen, kommen in Betracht das Geschmeidigmachen von Leder, die Herstellung von Buchdruckwalzenmasse, von elastischen Formen, von Kopiertinte, Stempelfarben, Kitt, Wichse, der Zusatz zu Senf zur Verhinderung des Austrocknens, ferner zu Schnupftabak, Modellierton, Schlichte für Gewebe, endlich in der Färberei, Zeugdruckerei, zur Bereitung von Buchdruckerschwärze und zu anderen ahnlichen Zwecken.

Auch für medizinische und kosmetische Zwecke sollen diese Glyzerinersatzmittel geeignet sein, z.B. für Klistiere als Ersatz für Öl, zur Aufbewahrung anatomischer und ähnlicher Praparate und zur Konservierung medizinischer Gummiapparate. Ferner finden sie an Stelle von Glyzerinbädern, z.B. in Feldküchen Verwendung

Perkaglyzerin kann bei spröder Haut entweder rein oder bis zur Hälfte mit Wasser verdunnt angewendet werden. Besonders eignet es sich nach Wechselmann für Schüttelmixtur Talcum, Zincum oxydatum, Perkaglycerinum, Aqua Plumbi zu gleichen Teilen, oder als Unnascher Zinkleim

Zincum oxydatum 10 Teile Gelatine 10 "
Perkaglycerinum . 40 "
Aqua destillata . . 10 "

Setzt man Talk in Mengen von 10, 20 und mehr $^0/_0$ zum Perkaglyzerm, so erhalt man salbenartige Massen, die gut verwendbar sind, wenn die Haut nicht allzuviel Verletzungen aufweist, wobei dann etwas Brennen wie bei Glyzerinanwendung entsteht. Dies bleibt fort, wenn man mit Lanolin und Vaselin mischt, wobei hervorragende Salbengrundlagen entstehen.

Vorzüglich soll sich Perkaglyzerin als Gleitmittel für Katheter, und mit oder ohne Wasser, statt der Glyzerineinlaufe²) ver-

wenden lassen.

Die anzuwendenden Mengen der milchsauren Alkalien richten sich nach den Verwendungszwecken. Um den Gefrierpunkt einer wässerigen Lösung um 14°C herabzusetzen, genügen beispielsweise 28 Teile milchsaures Natron in 100 Teilen Lösung, während für den gleichen Zweck eine 40 proz. Glyzerinlösung erforderlich ist. Eine 50 proz. Lösung von milchsaurem Natron ist selbst bei — 60°C nicht zum Gefrieren zu bringen, während die Lösung eines 50 proz. Glyzerins bei — 24°C erstarrt. Der Siedepunkt des Wassers wird durch 80 Teile Glyzerin in 100 Teilen Lösung auf 121°C, durch 80 Teile milchsaures Natron aber auf 126°C. erhöht.

Von anderer Seite wird gesagt, daß die milehsauren Salze alkalisch reagieren.
 Deutsch. Med. Wochenschr. 1916, S. 517.

- C. Neuberg und E. Reinfurth¹) haben uber Per- und Perkaglyzerin mehrere Tabellen zusammengestellt, von denen die folgenden hier wiedergegeben seien:
- 1. Spezifische Gewichte von Per- und Perka-Glyzerin in verschiedenen Konzentrationen (bei 15°).

%	Perglyzerin	Perkaglyzerin
80 70 60 50 45 40	1,432 1,372 1,320 1,266 1,240 1,212	1,430 1,370 1,313 1,263 1,237 1,209
35	1,179	1,178
30	1,155	1,154

2. Gefrierpunkte von Perglyzerin in verschiedenen Konzentrationen

$$\begin{array}{lll} 10^{0}/_{0} = - & 3,6^{\circ}, & 30^{\circ}/_{0} = -17,4^{\circ}, \\ 15^{\circ}/_{0} = - & 6,0^{\circ}, & 35^{\circ}/_{0} = -23,0^{\circ}, \\ 20^{\circ}/_{0} = - & 9,4^{\circ}, & 40^{\circ}/_{0} = -29,9^{\circ}, \\ 25^{\circ}/_{0} = -12,8^{\circ}, & 50^{\circ}/_{0} = \text{be}_{1} - 60^{\circ} \text{ noch nicht erstairt.} \end{array}$$

3. Vergleich der Gefrierpunkte von Perglyzerin und Glyzerin.

Mol /Liter	Perglyzerin	Glyzerin
0,66 0,89 1,16	$ \begin{array}{rrr} & -2.5^{\circ} \\ & -3.7^{\circ} \\ & -5.0^{\circ} \end{array} $	$-1,4^{\circ}$ $-1,8^{\circ}$ $-2,4^{\circ}$
1,32 1,95 2,36	$ \begin{array}{c c} - & 6,1^{0} \\ - & 10,8^{0} \\ - & 13,8^{0} \end{array} $	$\begin{array}{c c} -2,8^{\circ} \\ -4,6^{\circ} \\ -6,1^{\circ} \end{array}$
2,85 3,55	$-19,2^{\circ}$ $-29,0^{\circ}$	$-7,8^{\circ}$ $-10,2^{\circ}$

4. Siedepunkte des Perglyzerins bei verschiedenen Konzentrationen.

Perglyzerin
$$80^{\circ}/_{0} = 125$$
 bis 126° , $64^{\circ}/_{0} = 115$ n 116° , $56^{\circ}/_{0} = 110$ n 111° , $48^{\circ}/_{0} = 108$ n 109° , $40^{\circ}/_{0} = 106$ n 107° , n $32^{\circ}/_{0} = 104,5$ n 105° .

¹⁾ Ber. D. Chem. Ges. 1920, 531, 783 d. Pharm. Zentralh.

Um die Viskosität eines 93 proz. Glyzerins zu erreichen, genügt eine 71 proz. Lösung milchsauren Natrons. Stärkere Lösungen dieses Salzes, z. B. solche von $75\,^0/_0$, zeigen eine Viskosität, wie sie in gleicher Höhe durch Glyzerin nicht erreicht werden kann.

Zur Herstellung elastischer Massen, zum Geschmeidigmachen von Leder, für kosmetische Zwecke, sowie in allen Fällen, bei denen es darauf ankommt, das Austrocknen zu verhindern, konnen davon Lösungen von 70 bis 80°/0 verwendet werden. Bei schwächeren Lösungen verdunstet das überschüssige Wasser, bis eine Konzentration erreicht ist, die beim milchsauren Natron etwa einer 80 proz., beim milchsauren Kali einer 70 proz. Lösung entspricht. Lösungen von dieser Konzentration geben bei gewähnlicher Temperatur kein Wasser mehr ab.

Nach einem weitern Patent der Chemischen Fabrik vorm. Goldenberg, Geromont & Co.¹), werden die Eigenschaften der milchsauren Alkalien, die sie geeignet machen, als Glyzernersatz zu dienen, nicht geändert, wenn man im milchsauren Natrium oder Kalium einen Teil des Alkali durch Kalzium-, Magnesium- oder Zinksalz ersetzt, d. h. Gemisch- oder Doppelsalze der Verbindungen von Milchsaure mit den genannten Metallen verwendet. Ähnlich den bei Milchsäureherstellung auftretenden erwähnten Erden verhalten sich auch andere zwei und dreiwertige Metalle wie Beryllium, Kadmium, Barium, Strontium usw Allgemein können die erhaltenen Doppelverbindungen bis zur Konsistenz zäher Glassfüsse eingeengt und nachtraglich nach Bedarf mit Wasser verdünnt werden.

Als Beispiele gibt die Patentinhaberin die folgenden an 1. Man lost gleiche Mengen von milchsaurem Natron und milchsaurem Kalk in Wasser und dampft diese Lösung bis zum gewünschten Viskositatsgrade ein. — 2. Gleiche Teile von milchsaurem Kali und milchsaurem Zink worden in möglichst wenig Wasser gelost und bis zur gewunschten Zahigkeit entwassert. — 3. Ein Teil Magnesiumlaktat wird in der dreifachen Menge von konzentriertem milchsauren Kalium aufgelöst. Die entstehende Flüssigkeit kann direkt als Glyzerinersatz verwendet werden.

Glyzerinova. Das milchsaure Kali hat noch bei einem andern Präparat Verwendung gefunden, beim Glyzerinova, das ein von Merz & Co. in Frankfurt a. M. in den Handel gebrachter, speziell für kosmetische Zwecke hergestellter Glyzerinersatz ist. Seine Hauptbestandteile sind nach der Pharm. Ztg. Chlorkalzium, milchsaures Kalium und Pflanzenschleim. Es dürfte für die Hautpflege das Glyzerin zu ersetzen imstande sein. Das Präparat ist vornehm parfumiert und bildet, in farbige Tuben gefüllt, einen sauberen Verkaufsartikel.

Rhodansalzlösungen als Glyzerinersatz. Isidor Traube⁹) in Charlottenburg will als Glyzerinersatz wässerige Rhodansalzlösungen mit oder ohne Zusatz zäher Flüssigkeiten, wie Gelatineund Leimlösungen, zuckerhaltiger Flüssigkeiten und Extrakte, sowie

²) D. R. P. Nr. 882167.
³) D. R. P. Nr. 299288, Osterr. P. Nr. 79568.

hygroskopischer Substanzen verwenden. Das Mischungsverhältnis ist z.B. 100 g Rhodankalium, 50 g Wasser und 300 g einer 33¹/₃ proz. Gelatinelösung. Das Praparat soll sich zur Herstellung von Buchdruckwalzenmasse und Hektographenmasse, zum Geschmeidigmachen von Leder, zur Bereitung von Kitten, Schuheremen, als Ersatz für festen und flüssigen Klebestoff, ferner in der Textil- und Papier-industrie sowie als Streckungsmittel für Glyzerin eignen.

Magnesiumbutyrat als Glyzerinersatz. Die Chemische Fabrik Flörsheim Dr. H. Noerdlinger1) in Flörsheim a. M. empfiehlt als Glyzerinersatz für technische, kosmetische und medizinische Zwecke das Magnesiumbutyrat, fur sich allein oder mit geringen Mengen Glyzerin, Alkohol oder anderen Glyzerinersatzes usw., besonders Chlormagnesium. Vor den Alkalilaktaten soll es den Vorzug haben, daß es neutral ist, während jene alkalisch reagieren³). Das Magnesiumbutyrat bildet eine hochviskose Flüssigkeit von guter Kältebeständigkeit, die durch Alkohol oder Glyzerinzusatz noch erhoht wird. Eine 30 proz. wässerige Lösung des Butyrats mit 5% Alkohol ist noch bei - 200 C flussig

Glyzeryl. Das Glyzeril von Dr. Brunn soll ein für kosmetische Zwecke sehr brauchbares Ersatzmittel für Glyzerin sein. Es wird aus der Melasse durch Ansauern mit Phosphorsaure gewonnen. Die Flussigkeit wird dann mit Zinkazetat versetzt und schließlich über Knochenkohle filtriert, wonach sie ein wasserhelles Produkt bildet

Glycinal-Casella. Em von Leopold Cassella & Co in Frankfurt a. M. unter dem Namen Glycinal-Cassella in den Handel gebrachter Glyzermersatz ist eine farb- und geruchlose, neutrale, gelbliche, dickflussige, stark hygroskopische Flussigkeit von glyzerinartiger Konsistenz, die mit Wasser mischbar ist und sich auch in Alkohol, Glyzerin, Ather, Benzol, Chloroform, tierischen, pflanzlichen und mineralischen Ölen löst. Es löst selbst viele Salze und organische Verbindungen. Es hat ein spezifisches Gewicht von 1,28 und siedet bei 100 bis 127° C. Vom pharmakologischen Institut der Universitat Frankfurt ist seine Unschädlichkeit festgestellt. Eiweiß wird von ihm nicht gefällt, Gelatine in bestimmtem Verhältnis gelöst, wobei es zugleich konservierend wirkt. Im Dampfsterilisator kann es ohne Zersetzung sterilisiert werden. Von Wichtigkeit ist auch seine Unempfindlichkeit gegen Desinfektionsmittel, so-wie daß es vollkommen reizlos ist. Es wird als sehr brauchbares Hilfsmittel für die Pharmazie bezeichnet und soll namentlich zur Herstellung von Linimenten, Salben, Pasten, Zahnpasten, Glyzerinspiritus und Glyzerinsalbe, sowie auch zur Hautpflege geeignet sein.

Nach A. Abelmann³) ist das Glycinal ein komplex gebundenes Gemisch von Dipyridinbetainnatriumchlorid und Dipyridinbetain-

kalziumchlorid.

D. R. P. Nr. 311874.
 Chem. Zentralbl. 1919, IV, S. 30.

Betain als Glyzerinersatz. Die Aktiengesellschaft für Anilinfabrikation in Treptow bei Berlin hat sich die Verwendung von Betain in Verbindung mit leicht löslichen, vorzugsweise hygro-

skopischen Salzen schützen lassen¹).

Das Betain, Trimethylglykokoll [C,H,O,N], ist im Saft der Runkelrüben enthalten und wird gewöhnlich aus der Melasse oder Melasseschlempe gewonnen, woraus es durch Alkohol extrahiert werden kann. Es bildet große, zerfließliche Kristalle. Im Hinblick auf die ölartige Beschaffenheit seiner Lösungen lag es nahe, dieses in konzentrierter Lösung als Glyzerinersatz zu verwenden, dem stand aber das leichte Auskristallisieren beim allmählichen Eindunsten der Lösung und deren ungenügende Viskosität im Wege. zeigen Lösungsgemische aus Betain und leicht löslichen, vorzugsweise hygroskopischen Salzen in geeigneter Konzentration diesen Übelstand nicht und sind geeignet, das Glyzerin in vielen Fällen für technische und pharmazeutische Zwecke zu ersetzen. Die Lösungen lassen sich bereiten, indem man Betain unter Zusatz von Salzen in Wasser löst, oder indem man Lösungen der Betainsalze Basen oder Salze schwacher fluchtiger Säuren zusetzt und gegebenenfalls weitere Mengen Betainbase hinzufügt. Hygroskopische Salze, wie Chlor-magnesium oder Chlorkalzium, kommen zusammen mit Betain dem Glyzerin hinsichtlich der physikalischen Eigenschaften weit naher als die einfachen Salzlösungen. Besonders bemerkenswert ist die außerordentlich gesteigerte Viskositat der Losungen von Betain und Salzen gegenuber den einfachen Salzlosungen. Das trifft z. B. beim Chlorkalzium nicht nur auf Lösungen von gleichem Salzgehalt zu, sondern selbst auf eine Lösung von so hohem Chlorkalziumgehalt (27,6%), daß sie das gleiche Volumengewicht aufweist wie die Betainchlorkalziumlosung mit 18% Chlorkalzium.

Die Patentschrift gibt folgende Beispiele. 1. 180 Teile wasserfreies Chlorkalzium werden in 350 Teilen Wasser gelöst; dann werden 165 Teile Betain hinzugefügt. Die Lösung hat glyzerinahnliche Beschaffenheit. Ihr spezifisches Gewicht beträgt 1,2489, was einem 94,5 proz. Glyzerin entspricht, und sie bleibt beim Stehen an der Luft, ja selbst bei starker Kälte, flüssig. — 2. 497,5 Teile Betain-chlorhydrat werden in 350 Teilen Wasser gelost, dann unter Umrühren allmählich 162 Teile Kalziumkarbonat und schließlich noch 85 Teile Betain hinzugefügt. — 3. 400 Teile Betainchlorhydrat werden in 475 Teilen Wasser gelöst, dann 52,5 Teile Magnesium-oxyd und nach erfolgter Lösung noch 68 Teile Betain zugesetzt.

Estersalze der Phthalsäure als Glyzerinersatz. Nach Otto Roeßler in Dresden stimmen die Estersalze der Phthalsäure in ihren physikalischen Eigenschaften mit den mehrwertigen Alkoholen, z B. Glyzerin, überein. Man erhält durch Esterifikation des einen Phthalsäurekarboxyls und Ersatz des Wasserstoffs der andern Karboxylgruppe durch Natrium ein wasserlösliches Estersalz:

¹) D. R. P. Nr. 328530.

 $C_6H_4 < {
m COOC_2H_5 \over {
m COONs}}$, dessen Lösung, wie erwähnt, in weitgehendem Maße in physikalischen Eigenschaften mit Glyzerin übereinstimmt.

Glykol als Glyzerinersatz. Unter allen bis jetzt im Handel erschienenen Glyzerinersatzmitteln dürfte das Tego-Glykol der Th. Goldschmidt A.-G. in Essen dasjenige sein, das in seinen Eigenschaften dem Glyzerin am nächsten kommt. Es ist Äthylenglykol, das von der genannten Firma nach einem besonderen Verfahren hergestellt wird.

Das Glykol, richtiger Äthylenalkohol $[C_3H_4(OH)_3]$, steht in seiner Konstitution dem Glyzerin nahe. Während dieses der höchstwertige Alkohol der 3-Kohlenstoffkette ist, ist Glykol der höchstwertige der 2-Kohlenstoffkette. Es bildet eine neutrale, dicke, etwas süßlich schmeckende Flüssigkeit, die sich mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnis mischen läßt und sehr hygroskopisch ist. Die

Viskosität ist geringer als die des Glyzerins.

Es hat nach E. Neuß¹) einen Siedepunkt von 198°C, der Erstarrungspunkt liegt bei — 30°C. Ein Gemisch aus gleichen Teilen Glykol und Wasser erstarrt bei — 25°C nicht; bei — 27°C tritt Trübung ein. Dagegen gibt Hans Wolff²) folgende Zahlen·Schmelzpunkt — 17,4°C, Siedepunkt bei 764,5 mm Druck 197 bis 197,5°C, was einem Glyzerin von 97 bis 98°/ $_{0}$ entspricht, D²°/ $_{4}$ = 1,107, D°/ $_{0}$ = 1,125, was etwa 45 proz. Glyzerin entspricht. Brechungsexponent (D $_{90}$) 1,4273, was etwa 70 proz. Glyzerin entspricht.

Glykol wird empfohlen für Stempelfarben, für die es wegen seiner großen Hygroskopizität besonders geeignet ist, für die Photographieund Lichtdruckindustrie, für die Farbendrucktechnik, zur Fullung der Feldkuchen, der Kühlwände und Kühlmaschinen auf Schiffen und in Gefrierhäusern. Es löst mehr Gelatine als Glyzerin und ist daher zu Gelatinekapseln usw. sehr geeignet. Gegenüber den aus Salzlösungen bestehenden Ersatzmitteln hat es den Vorzug, daß beim Verdampfen keine schädliche Salzausscheidung stattfinden kann. — Nitriert liefert das Glykol einen Sprengstoff.

Für Buchdruckwalzenmassen ist Glykol nicht brauchbar, da

Gemische von Glykol und Gelatine stark schwinden.

Die Th. Goldschmidt A.-G. hat sich einzelne Verwendungen ihres Tego-Glykol schützen lassen, so für Stempelfarben³), ferner zum Weichmachen von Textilstoffen⁴), auch als Zusatz zur Farbflotte in der Färberei und zum Avivieren fertiger Waren, wozu es in 1¹/₂ proz. wässeriger Lösung genommen wird. Ein weiteres Patent⁵) schützt die Anwendung als Verfilzungsmittel von Fasern, wozu eine 10 proz. Lösung dient. Mit Pottasche enthaltenden Lösungen dient das Glykol zum Walken von Streichgarn.

Eine eigenartige Verwendung haben sich H. Schlink & Co. in Hamburg patentieren lassen"), nämlich zur Neutralisation von Ölen.

²) Chem. Umsohau 1919, S 180.

⁾ D R.P Nr. 809 011.

⁵⁾ D. R. P. Nr. 807791.

⁸) Seifenfabrikant 1920, S. 245.

D. R. P. Nr. 305 192.
 D. R. P. Nr. 815 222.

Freie Säure enthaltende Öle sollen mit Glykol zusammen am Rückflußkühler unter Durchleiten inerter Gase gekocht oder auch im Vakuum erhitzt werden. Nach einigen Stunden ist die freie Säure durch Esterbildung neutralisiert.

Hans Wolff gibt ein Verfahren zur annähernd quantitativen Bestimmung des Glykol an, das auf seiner Löslichkeit in Alkohol-Äthermischungen beruht. In Äther ist das Glykol wenig löslich, (1,1 Teile in 100 Teilen Äther), dagegen löslich in Alkohol-Äthermischungen (2:1 bis 2:2). Bei Abwesenheit anderer in Alkohol-Äther löslicher Korper läßt es sich dann annähernd quantitativ bestimmen, indem man wie bei der amtlichen Glyzerinbestimmung in Wein u. dgl. zunächst durch Eindampfen konzentriert, mit Alkohol extrahiert, und nach Fällung fremder gelöster Stoffe mit Äther nach Verdampfen der alkohol-ätherischen Lösung isoliert. Farbenreaktionen, z. B. nach Denigès oder Neuberg¹) mit dem Verdampfruckstand, lassen zunächst die Frage offen, ob Glyzerin oder Glykol vorliegt, da beide gleiche oder fast gleiche Farbenreaktionen geben; der verschiedene Brechungsindex läßt aber leicht eine Entscheidung zu.

Zur Entscheidung, ob überhaupt Glykol in einer Lösung vorliegen kann, wird man zweckmäßig zunachst die Reaktion nach

Denigès und die nach Neuberg anstellen:

Nach Deniges werden 2 Tropfen der Losung mit 10 ccm frisch bereitetem Bromwasser (0,3 ccm Br in 100 Wasser) 20 Minuten im siedenden Wasserbad erhitzt, dann das Brom ausgekocht Etwa 10 bis 15 Tropfen dieser Lösung werden nach Erkalten mit 2 ccm konzentrierter Schwefelsaure gemischt und mit 0,1 cem einer 5 proz. alkoholischen Guajakollösung 2 Minuten im Wasserbad erwarmt Bei Gegenwart von Glyzerin, aber auch von Glykol, wie Wolff dies nachwies, erhalt man eine blauviolette Losung Nach Neuberg-Mandel werden 1 bis 2 Tropfen, bei sehr dunnen Losungen mehr, mit einer schwach alkalischen Natrium-Hyperchloridlösung von etwa Normalstürke gerade zum Sieden erhitzt. Dann wird eine kleine Messerspitze Orzın und Salzsäure (etwa gleiche Mengo wie das Flüssigkeitsvolumen) zugesetzt und einige Sekunden gekocht. Bei Gegenwart von Glyzerin, meistens aber auch von Glykol, wird die Losung violett oder grunblau. Die Lösung läßt beim Schutteln mit Amylalkohol die Farbe in diesen übergehen Prüft man im Spektroskop, so gibt die Amylalkohollösung bei Gegenwart von Glyzerin einen charakteristischen Streifen (Gegenproben sind unerläßlich!).

Findet man nach Deniges keine Reaktion, so ist weder Glykol noch Glyzerin in merklichen Mengen zugegen. Ist die Reaktion nach Deniges positiv, die nach Neuberg negativ, so ist kein Glyzerin vorhanden, aber die Gegenwart von Glykol möglich. Sind beide

positiv, so kann Glykol und Glyzerin vorhanden sein.

Hat man so die Möglichkeit der Gegenwart von Glykol erwiesen, so behandelt man die Lösung wie folgt: Je nach Stärke,

¹⁾ Zeitschr. d. Ver. f. die Zuckerind. 1916, S. 4.

die nach dem spez. Gewicht geschätzt werden kann, versetzt man 2 bis 20 ccm mit der 3- bis 5 fachen Menge Alkohol, filtriert von etwa entstandenen Ausscheidungen und dampft auf dem Wasserbad ab. Der Rückstand wird mit absolutem Alkohol aufgenommen, eventuell filtriert und wieder eingedampft. Nunmehr löst man in absol. Alkohol und versetzt mit dem halben Volumen trockenen Äthers. Nach Filtrieren wird abgedampft und ½ bis 1 Stunde im Dampftrockenschrank nachgetrocknet.

Falls nicht andere alkoholätherlösliche Substanzen vorliegen (in diesem Fall läßt sich keine allgemein gültige Vorschrift geben), erfahrt man so den angenäherten Gehalt an Glykol oder Glyzerin

bzw. beider Summe.

Hat der Abdampfrückstand eine Refraktion von unter 1,428, so ist sicher Glykol zugegen. Ist die Brechung uber 1,464, so ist sicher nur Glyzerin vorhanden. Bei dazwischenliegenden Werten können Mischungen vorliegen. Eine genaue Bestimmung des Gehaltes an Glykol bietet in diesem Falle recht erhebliche Schwierigkeiten Annähernd ergibt sich der Glykolgehalt des Abdampfrückstands aus dem Brechungsindex und dem spezifischen Gewicht der, wie beschrieben, isolierten Mischung. Ist der Brechungsindex = n, das spez. Gew = d, so ist der Glykolgehalt annähernd

$$100 \frac{n-1-0.37 d}{0.045 d}$$
.

Zur Kontrolle kann man mit dem Abdampfrückstand eine Glyzerinbestimmung nach der Bichromatmethode ausführen. Auf Glyzerinberechnet, erhielte man bei reinem Glykol $140^{0}/_{0}$ Einer Zahl von p $^{0}/_{0}$ wurde in dem Ruckstand ein Gehalt an Glykol von rund

p — 100

entsprechen.

Von allen Glyzerinersatzmitteln kommt das Glykol mit seinen Eigenschaften dem Glyzerin am nächsten; alle übrigen Ersatzstoffe finden dagegen nur dort Anwendung, wo es gilt, physikalische Eigenschaften, wie sie dem Glyzerin eigen sind, zur Wirkung kommen zu lassen.

Die Glyzerinersatzmittel werden bei sinkenden Glyzerinpreisen wieder stark vernachlässigt werden, dagegen in Zeiten der Not au Glyzerin wieder stärker in Verwendung kommen.

1665

Namenverzeichnis.

Abelmann 432. Albers 413 Allen 817, 346 Armandy 10.

Barbet 199 Barton 301 Barfoed 361. Battershall 207. Baujard 124. Bayer, Fr u Co. 287 Bechamp 30 Bedford 101. Bein 369 Benedikt 46, 816, 820 Benz 49, 69, 126, 185, 140, 148, 158, 158, 277 Bergius 66 Berrold 408 Berthelot 2, 30, 112 Berzelius 188 Besanez 203 Billwarder Seifenfabrik Blum 203 Blucher 404, 419 Bohm 112 Bolley 25 Bontoux 247, 417. Böttger 361 Bouchard 108 Breullard 201. Buff 5 Bull 47. Bullnheimer 26 Braconnat 116 Brochon 207. Brown 882 Brunn 482

Cantor 820, Cassella & Co. 482. Chevreul 1, 110, 116, 188. Caccharell 822 Clausnitzer 28. Connstein 18, 165, 229. Crookes 7.

Deite 5, 268. Denigès 435. Depouilly 199. Dietrich 412. Diez \$80. Dirks 80. Domeyer 196 Donath 10, 861. Dubowits 104. Duncan 30 Droux 110, 175, 199

Eberle 428
Eisenstein 74.
Electro-Osmose Ges 204,
288.
Engler 874

Erdmann 101

Fabian 25. Faerber 233. Fahrion 295. Fanto 47, 829 ()'Fareel 196 Faust 410 Ferrier 204, 343. Filsinger 402. Fincke 405. Fitz 30 Fleck 384 Flemming 200 Francke 203 Frómy 116. Freestone 124 Friedel 246 Frères 226. Fox 316 Fuller 196.

Gay-Lussac 110. Garrigues 209 Geitel 48, 73 Geppert 189 Gerlach 368, 376. Gehring 107. Gerber 210. Germont & Co., 428, 431. Gert 424. Glaser 197. Glatz 207. Goldschand A Goldschmidt 158. Golzern-Grimma 182. Gorup 208. Grimme 96.

Griesheim-Electron 64. Grobien 128. Grün 368, 394. Guignard 226. Guillot 342 Gwynne 115.

Hagemann 10 Hajok 152 Hefter 140, 156, 158 Hehner 23, 40, 818, 822, 845 Heinemann 249. Heller 250, 322, 835, 397 Hennebutte 197 Henry 248 Heckmann, Fr. 272, 385. Henkel & Co 17, 426 Herbig 318, 338 Highley 206 Hinkley 192 Hirzel 391 Holde 287, 331 Houne 30 Hoyer 158, 165. Hubel 37

Ipatiew 101.

Jaffé 31, 366 Jackson 203 Janssens 385, Jobbins 278, Johnstone 318 Jones 115.

Kaiser 400, 418
Kantz 186
Kassler 124.
Kellner 21, 50, 180, 325.
Keutzen 86, 182.
King 196.
Kipp 427.
Klewer 26.
Knab 116.
Knapp 185, 189, 383.
Knigge 69, 154.
Koch 228
Kolbe 188.
Korschelt 115.
König 410.

Köttstorfer 87.

Kraut 4, 8, 20. Krebitz 168. Krull 128. Kuntze 168

Laborde 228
Lach 78, 121, 144, 409.
Landsberger 267, 388, 837, 344.
Lang 20.
Legler 46
Lenz 873.
Leprince 101.
Lewkowitsch 84, 46, 48, 62, 91, 158, 299, 301, 826, 881, 345, 863.
Litzmann 124
Löffl 197, 237, 427.
Lohmann 402.
Lüdecke 18, 229
Lugo 208, 207

Mayer, L. 58 Mayrhofer 361. Mandel 31, 435. Mangold 818 Mann 394, Manzella 86 Marazza 128, 141. Marcusson 338 Meißl 40 Merklen 887. Meyer 276. Meyn 411. Mılliau 78 Michaud 124 de Milly 3, 110. Morane aîne 120. Morawski 27, 879 Motard 110 Munk 881 u Schmitz 219. Murray 411 Muter 880.

Lutz 887.

Neßler 384, Neuberg 293, 480, 485 Nicol 368. Nobel 416 Nördlinger 482. Normann 101 Payne 8, 115. Peccozzi 120. Pelouze 2, 128. Pfaff 79. Petroff 164. Piloty 248. Pohl 860. Poullain 124.

Beichert 40.
Reichl 81.
Reimer 45
Reinfurth 228, 430.
Richmond 345.
Rivière 199
Rivoir, W 156.
Roederer 162.
Rohnstadt 408.
Rosauer 74.
Ross 30
Rost & Co. 216, 228
Runcorn 9
Rüttger 402.
van Ruymbeke 9, 208, 278.

Sabatier 101. Sachs 209, 252. Salway 66. Samsioe 404. Sarg 7. Sauerbrey 218. Schaal 402 Scheele 1 Schering 414. Schichtwerke 291 Schepper, Yssel de 49, 78 Schestakoff 332. Schraut 36. Schrameck 295 Schulze 881 Schwenk 232, 255. Seifert 63. — п. Spiegel 382. Senderens 101. Shukoff 332. Silva 246 Siveke 101. Skalweit 367, 372. Smetham 367. déglycérmation 128

Speirs 411.
Sprengel 866.
Stadlinger 106
Steiner 151, 158.
Steinfels 824.
Stepel 42, 126, 867.
Strohmer 867, 878.
Sudfeldt 151, 156.

Tilghmann 112. Toliens 426 Thomas 196 Tortelli 322. Traube 481. Trauzl 419. Tsujiomoto 19. Twitchell 147, 158.

Ubbelohde 162

Valenta 898, 410, 418 Verbeek 28, 188, 135, 210, 224, 240, 820, 381 Vrgte Chem. Werke A. G 162, 165, 168, 200. Versmann 203 Vizern 342, 346 Vogel 400.

Wanklyn 316 Wartenberg 165 Watrigant 226 Welwart 424 Weston 162 Wiys 40. Wigand 426 Wilhelm 403. Will 45 Willstaetter 380 Willson 115 Wirt 368 Wolf 484.

Wollny 871.

Wood 287

Würtz 2

Vulpius 342

Skalweit 367, 372.

Smetham 367.

Société géner. Belge de déglycérination 123

Zeisel 329.

Zipser 50, 135.

Zsigmondy 46, 316.

Zwicker & Co. 148, 217.

Sachverzeichnis.

Abdampfpfanne 175. Abfallfette 102.

Abwässerfett 109

Aetna Standard for refined Glycerine 805.

Akrolein 30.

Aktivator, Mangansulfat als — bei der fermentativen Fettspaltung 165 Algin 426

Alkalı, Bestimmung des freien — in Unterlaugenroliglyzerin 349.

—, Bestimmung des Gesamt — in Unterlaugenrohglyzerin 349.

 Bestimmung des kohlensauren – in Unterlaugenrohglyzerin 849.

—, Bestimmung an org Säuren gebundenen — in Unterlaugenrohglyzerin 350

Alkalisalze organischer Säuren als Gly-

zerinersatz 428

Alkohol fur Transparentseife 387. Aluminium, Nachweis von — in Glyzerin 341.

Aluminiumsulfat zur Glyzerinwasser-Reinigung 146, 172.

- zur Unterlaugen-Reinigung 212

Ammoniumoxalat zur Glyzerinwasser-Reinigung 136

Anorganische Beimengungen, Nachweis

— in Glyzerin siehe Untersuchung
des Glyzerins 341

Araometer 364

Arson, Nachweis des — in Glyzerin 302, \$42

 in der Schwefelsäure und in Zinkspaltmitteln 342

Arbeitsweise bei der Glyzerindestillation 288.

Atherzahl 40

-, konstante 146.

Aschengehalt, Bestimmung des — in Glyzerin 345, 349.

von Raffinat-Glyzerin 260.
der Rohglyzerine 250.

Ausbeute an Fettsäure bei der Twitchellspaltung 152

- - bei der Autoklavenspaltung 141.

aus reinen Triglyzeriden 49.
an Glyzerin aus Fetten 49, 140.

— aus reinen Triglyzeriden 49.

Ausblasen des Autoklaven 128. Ausblasevorrichtungen 128 Ausstechen der Unterlaugen 194.

Autoklav, Autodynamischer 121.

— von E. Bohm 118.

Beschickung des 127.Beschreibung des 117.

- mit Dampfglooke 118.

von heute 122.

— — de Milly 111 — mit Rührwerk 120

Autoklavenmasse, Abblasen der 128.

---, Absetzgefäße für die 128.

—, Durchlüftung der 120

-, Emulsion der 121, 128, 130

-, Ruckschläge der - in die Dampfleitung 121

Autoklavenspaltung, Anlage einer 143.

—. Menge der Spaltmuttel für die 124.

- mit Metalloxyden 117

-, Mono- und Diglyzoride bei der 50.

 der Société générale Belge de déglycermation 123.

-, Spaltmittel zur 122

—, Spaltungsgrad, erzielter, bei der 126

 Störungen der Verunreinigungen der Fette bei der 64, 125, 127.

-, Vorreinigung der Fette zur 127.

— mit Wasser allein 112

 Wirkung der Metalloxyde bei der 123.

—, Zersetzungswasser aus der 180. Autoklavenwasser niche Glyzerinwasser

131 Autoklavierung der Fette 125.

Autokiavierung der Fette 125. Azetin 29, 414.

Azetinmethode 320, 353

Azidifikation der Fette 115, 144, 174.

- -, Apparat fur die 144.

 — —, Bestimmung des Spaltungsgrades bei der 146.

— —, Glyzerinwasser von der 146.

— —, Rohglyzerin von der 146, 251.
— —, Säureteer von der 146.

Azidifikationsrohglyzerin 251. Azidifizierung 145.

Balsam, Glyzerin- 895. Bassiaöl 81.

Barumglyzerat 27.

Barometrische Kondensation 178. Baryt zur Glyzerinwasser-Reinigung

Barythydrat zur Glyzerinwasser-R 138

Baumwollsaatol 92

Behensäure 18

Benzinknochenfett 62.

Betain 488

Beschaffenheit des Glyzerins für medizinische Zwecke 886.

- für die Kosmetik 897

— — für die Sprengstofftechnik 301. — — für Transparentseife 391.

Betriebsverluste an Glyzerin bei der Unterlaugenaufarbeitung 224.

Unterlaugenaufarbeitung 224. Bichromatmethode 322, 852.

Bierbereitung, Glyzerin in der 884 Blase, Destiller-, siehe Glyzerindestillation 268.

Blasenpech 288.

Blechstärke des Autoklaven 122. Blei in Glyzerin, Nachweis von 341. Bleiglyzerid bei der Reinigung von Rohglyzerin 239.

Bleiseife 1. Bleicherde 63.

Bleichrührwerk 267

Bleichung, chemische — von Fetten 72. Bleichung raffinierter Glyzerme 266 — von Glyzerindestillaten 291

Blätter, künstliche, Glyzerin zur Herstellung von 406

Boraxperle beim Glyzerinnschweis 80 Boroglyzerin 382

Borsaure, Glyzerin- 31.

Brassicasäure 98

Brechungsindices wäßriger Glyzerinlösungen 872

Brisanz 419

---, Messung der 419.

Britische Standardbestimmungen 257. Brüden bei der Glyzerinwässerverdampfung 222.

Buchdruck walzenmasse, Glyzerin in 410

Butterrefraktometer 870.

Buttersäure m Glyzerm 844.

Caprinsaure 18

Capronsaure 18.

Caprylsäure 18. Carbovent 291

Cerctinsäure 18.

Chemische Untersuchungsmethoden der Fette 37

- Konstitution der Fette 15.

— Methoden zur Gehaltsbestimmung wäßnger Glyzerinlösungen 879.

Chinesischer Talg 78.

Chloride in Glyzerin, quantitaver Nachweis 843 Chloride in Glyzerin, qualitative Bestimmung der 846.

Chlorhydrine 415.

Clupanodonsaure 19, 65.

Oreme, Glyzerin- 894.

-, Haut- 896.

Cyanschwarz als Glyzerinbleichmittel 185, 266

Dampfexpansion in der Destillierblase 278.

 in einer in einem Druckkessel untergebrachten Rohrschlange oder einem Heizröhrensystem 278.

Dampfspannung wäßriger Glyzerinlosungen 876

Dampfüberhitzer zum Ruymbeke-De-

stillierapparat 279.

Dampfzuführung zum Autoklaven 121. Darmfett 108

Decrolin 158

Dephlegmator in der Glyzerindestillation 285

Destillate, chemische Methoden zur Gehaltsbestimmung der Glyzerin- 379

-, Entfärben der Glyzerin- 291

-, Fluoreszenz der Glyzerin- 192

— Glyzerine 299.

-, physikalische Methoden zur (Ichal(sbestimmung der Glyzerin- 364.

-, Verwendung der 293.

Destillation des Glyzorins unter atmosphärischem Druck 268

- mit direkter Feuerung 268

unter Vakuum 272.
 unter Verwendung von expandiertem und wiedererhitztem Dampf 277

- - aus dem Protolverfahren 289

— — nach Wilson und Payne 3 Destillations-Rohglyzerin 146

Destallationsrückstande von Glyzerin 288

Destillierapparat für Glyzerin nach Benz 277.

- mach Heckmann 285.

— — nach Meyer-Hainholz 276.

— —, Multiplex 287.

- - nach Ruymbeke 277

— — —, Arbeitsweise mit dem 283.

____, Blase und Überbitzer beim 279.

- — —, Kohlenverbrauch bei dem

— — —, Kühlung zu dem 280.

— — Verlauf der Destillation im

— — nach Patent Scott 285 Dextrose-Glyzerinersatz 425. Diazetin 29.



Dichlorhydrin 29.

Di- und Monoglyzeride in den Fettsäuren aus der Autoklavenspaltung

 - aus der Twitchellspaltung 152. Dikafett 77.

Dinatriumglyzerat 27.

Dinatriummanganoglyzerat 27.

Dinitroglyzerin 422.

Dreikörperapparat bei der Glyzerinwasserverdampfung 221.

Durchlüftung der Autoklavenmasse im Autoklaven 120.

Dynamit 416.

Dynamitglyzerin 800

-, Ausbeute an Nitroglyzerin aus 304.

-, Untersuchung des 801.

-, Untersuchung des - nach dem Nobel Test 804.

---, Untersuchung des --- nach dem Aetna Standard 305.

—, Untersuchung des durch die Nietrierprobe 804

Eindampfen des Glyzerinwassers 175. - der gereinigten Unterlaugen 214

Eisen, Nachweis von - in Glyzerin 341

Eisenchlorid zur Unterlaugenreinigung

Einspritzkondensator 178, 282 Eiweißstoffe in Fetten 59, 127

ın Rohglyzorın 344

m Unterlaugen 191

Elam siche Olem 100 Elektro-Osmose, Reinigung von Glyzermwässern durch 204

Emulsion der Autoklavenmasse 130

-, Trennung der - bei dem Twitchell-Spaltverfahren 150.

Entfärbung der Glyzerindestillate 291. - der Rohglyzerine 260, 266

Entfärbungspulver 266.

Entglyzermsieren der Krebitz-Kalkseife 171

Entkalkung des Glyzerins 183.

Enzymatische Fettspaltung siehe fermentative Fettspaltung 165.

Epichlorhydrin 29, 416. Eponit 291.

Erdnußöl 89.

Ersatzmittel für Glyzerin 428.

— —, Azetate als 428. -- -, Betain als 438.

— —, Erythrit als 425. — —, Estersalze der Phthalsäure als 488

- -, Glykol als 484

-, Kalzum- und Magnesiumsalze als 424.

Ersatzmittel für Glyzerin von Kipp 427.

— —, Magnesiumbutyrat als 432.

- - Pentaerythrit als 426. — Rhodansalze als 481.

- -, Tier-und Pflanzenschleimals 426.

- -, Zuckerlösungen als 425

Erstarrungspunkt, Bestimmung des 35. Erucasăure 19.

Eschweger Seife 190.

Essigsäure im Gärungsglyzerin 245 Esterbildung, Isolieren des Glyzerins aus Rohglyzerin durch 199.

Esterzahl 40

Extraktionsmethode für Glyzerinbestimmung 47, 382.

Farbe der Fettsäuren aus der Autoklavenspaltung 178

- aus der Twitchellspaltung 152, 174.

Ferment 165.

Fermentative Fettspaltung 165, 174

- - Aktivator bei der 105.

— —, Ferment zur 165

- - Menge des Ferments zur 167

- -, Glyzerinwasser aus der 168 - -, Rohglyzerm von der 250

- -, Spaltungsgrad der Fettsauren aus der 169

— —, Trennung der Spaltprodukte bei der 167.

— —, Vorgang bei der 166 — —, Vorteile der 174

Fermentol siehe Protol 229

Fette, Abfall- 102 -, animalische 57.

-, gchartete 100

-, Ranzigworden der 17

aus Raffinationsruckständen 107

—, vegetabilische 71.

-, Vorreinigung der -- zur Fettspaltung 59, 127, 147.

Fettfangvorrichtung 131.

Fetthärtung 101.

Fetträure, Prozente von - in remen Triglyzeriden 49

-, Spaltungsgrade der - aus der Autoklavenspaltung 126, 151.

dom Twitchellveraus fahren 151

-, Nachweis unlöslicher - in Rohglyzerin 344

Fettsäure, flüchtige, im Gärungsglyzerin 245.

- im Rohglyzerin 344.

— — in der Unterlauge 198 — —, Entfernung der — — aus der Unterlauge 209.

-, Verluste an - bei der Twitchellspaltung 153

Fettsäureester, Bestimmung der - in Pharmakopöe-Glyzerin 807. - — m Dynamitglyzerin 805.

Fettspaltung, Autoklaven- 117.

-, fermentative 165

 nach dem gemischten Verfahren 116. -, geschichtliche Entwicklung der 110.

- mit Schwefelsäure 144.

-, Twitchell- 147

- Vergleich der - und Glyzermgewinnungsverfahren untereinander

Filtervorrichtungen 187.

Fluoreszenz der Glyzerindestillate 192.

Gallertartige Unterlaugen 192. Gärung, Glyzeringewinnung durch 226

_ Zerfall des Zuckers bei der alkalischen 242.

Gärungsglyzerin 13, 226.

-, chemischer Vorgang bei der Bildung von 282.

—, Reinigung von 285.

-, Reinigung von - nach dem Verfahren von Barbet 236.

—, Reinigung von — nach dem Verfahren der Billwärder Seifenfabrik 237.

—, Reinigung von — nach dem Verfahren von Fr Bayer & Co 239

-, Reinigung von - nach dem Verfahren von K Löffl 197, 287

- Reinigung von - nach dem Verfahren der Vrgt. Chem. Werke A -G. 286 -, Verluste bei der Aufarbeitung von

Gefriertemperatur von Glyzerinlösungen 25, 430

von Perkaglyzerinlösungen 430 Gelatine-Dynamit 421

Gelatine, Glyzenn- 413

Gemischtes Verfahren der Fettspaltung

Gesamtalkalı, Bestimmung des — in Unterlaugen-Rohglyzerin 349 Gesamtruckstand, Bestimmung des —

ın Rohglyzerin 350

Gerberfett 105

Geschichte der Glyzernfabrikation 1. Gewinnung des Glyzerins bei der Fettspaltung 110.

– — durch Gärung 226

— — durch Synthese 246 — bei der Türkischrotölbereitung 184

- - aus den Seifenunterlaugen 185. Gewerbesalz 201, 211, 215.

Glaubersalz in der Unterlauge 201. —, Aussalzvermögen des 202.

Glykol 484

---, Bestimmung des 485.

Glyzerate 26.

Glyzereine 31.

Glyzerin, Dampispannung wäßriger ---Lösungen 378.

—, Destillation des 268.

-, deutsche Ein- und Ausführ von 296.

-, deutsche --Industrie 296. —, doppelt destilliertes 300.

—, Eigenschaften des 19.

—, einfach destilliertes, farbloses 800 -, Einfluß des - auf Grenzlaugen 887

- beım Erhitzen 22 —, Gefrieren des 25

—, Gefriertemperaturen der — Losungen 25, 480.

-, gelblich destilliertes 300

-, Handels- 294

—, Kristallisation des 6, 20.

—, Lichtbrechungsvermögen des 21, 872.

—, Losungsvermögen des 26.

-, Nachweis kleiner Mengen 31. - ein Nahrungsmittel 388.

—, Raffination des 260.

-, raffiniert Ia, IIa und IIIa 268, 298.

— und Reagenzien 80

-, Siedepunkt des 22. -, spezifisches Gewicht des 21, 368

-, spezifische Wärme des 23

—, Untersuchung des 315. -, Verdünnen des - mit Wasser 23

—, Verhalten des — zu Hefepilzen 29 —, Verhalten des — zu Losungsmittel 26

-, Verwendung des 881

-, Viskositat des 21. 373 Weltproduktion 295

Glyzerinarsenit 28, 414

Glyzerinbestimmung nach dem Azetinverfahren 320

- nach der Bichromatmethode 322

 nach der Destillationsmethode 335 - nach der Extraktionsmethode 331.

nach der Isopropyljodidmethode 329

- nach dem Permanganatverfahren 316.

Glyzerinborsäure 31, 382

Glyzerinoreme 394

Glyzerindestillate 284

Glyzerinester 28.

Glyzeringehalt, Bestimmung des — in reinen Destillatglyzerinen 864

– — mach dem Benzoatverfalıren 880.

-, — — — mit Bleioxyd 379. -, — — — durch Feststellung Dampispannung 376.

-, - - mit Kupferoxyd 880. — — durch Feststellung

Lichtbrechungsvermögens 870. — — durch Überführen Glyzerins in Nitroglyzerin 880.

Glyzeringehalt, Bestimmung des durch Feststellung des spezifischen Gewichtes 864.

- - durch Viskositatsmessung 878.

-, chemische Methoden zur --- Bestimmung in reinen Destillatglyzermen 379.

-, physikalische Methoden zur -- Bestimmung in reinen Destillatglyzerinen 864.

-, Bestimmung des - in Fetten 44, 51, 58.

Glyzeringelees 895. Glyzerinhandel 249.

Glyzerinova 481

Glyzerinphosphorsäure 418

Glyzerinsalbe 386 Glyzermschlichte 405

(llyzerinseife siehe Transparentseifen 387

Glyzerinveredlung 259.

Glyzerinveredlungsanlage 293 Arbeitsschema einer 292.

Glyzerinverluste bei der Aufarbeitung der Unterlaugen 224

- bei der Verdampfung von Glyzeinwasser 225

Glyzermverwendung 381.

Glyzermwasser, Befreiung des - von Eiweißstoffen mit Tonerdesulfat 146,

-, Befroung des - von Kalk mit Baryt

-, Befreiung des - von Kalk mit Kohlensaure 133.

-, Befreiung des - von Kalk mit Oxalsauro 133, 135

- Befreiung des - von Kalk mit oxalsaurem Ammon 136

-, Befreiung des - von Metallsalzen mit Barythydrat 133

-, Befreiung des - von Barythydrat mit Ammonsulfat 134

—, Befreiung des — von Schwefelshure mit Baryt 133.

—, Verdampfung des — siehe Verdampfung 175.

-, Verunreinigungen des 181

—, Vorreinigung des 131.

Glyzerit 427. Glyzeryl 482.

Glycinal-Cassella 482.

Goudron siehe Destillationsrückstände

Grenzlauge, Einfluß des Glyzerin auf die 887.

Gurdynamit 416, 418. Gutzeitsche Reaktion 342. Halbkernseifen 190.

Handel, destillierte Glyzerine des 299.

-, raffinierte Glyzerine des 298. -, Rohglyzerine des 249.

mit Rohglyzerin 249.

---- britische Standardbestimmungen für den 257.

-, internationale Standardbestimmungen für den 847.

— —, Preisnotierungen im 253. — —, Versand im 253.

Handelselyzenne 294

—, Baumégrade der 299 -, Untersuchung der 315. Handelsusancen 253.

Hanföl 100.

Harz in Unterlaugen 192.

Hautoreme, Glyzerin in 896. Hehner Zahl 37, 40.

Heizschlangen für die Glyzerinwasserverdampfapparate 177.

Heizrohre für die Glyzerinwasserverdampfapparate 177, 182

Hektographenfarben, Glyzerin in 402 Hektographenmasse, Glyzerin in 412. Hydrolyse der Fette siehe Fettspaltung 110

Hygroskopizität des Glyzerms 19 Hypogäasäure 19.

Hyposulfit in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 344.

-, quantitative Bestimmung von

Illipefett 81

Inkrustation der Heizflache bei der Glyzermwasserverdampfung 177

Internationale Standardbestimmungen 1911 für die Untersuchung von Rohglyzerin 347.

Isolinolensäure 19

Isopropyljodidmethode 47, 829

Jodzahl, Bestimmung der — nach Hübl 87.

-, - nach Wijs 40. Jungfernól 88

Kadaverfett 102.

Kalk in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 341.

quantitative Bestimmung von 846

- zur Reinigung des Glyzermwassers 132.

-, Spaltung mit - unter Druck 122. Kalkverseifung nach Krebitz 168.

 nach de Milly 110. Kaliumglyzerat 27.

Kaliseifen siehe Schmierseifen 191.

Glyzerm-Lederfabrikation, Glyzerin in der 407. Kalziumchloridlösung als Leimfett 104. ersatz 424. Leimfette 16. Kalziumglyzerat 27. Leimseife 190. Kammerfilterpresse 189. Leindotteröl 97. Kapoköl 95. Leinöl 95. Katalysator 101. Lichtbrechungsvermögen, Bestimmung Kennzahlen 37. des 870. Kernfette 16. Limpellin 426. Kernseifen 190. Kieselfluorwasserstoffsaure Alkalien zur Linolensäure 19 Unterlaugen-Remigung 199 Linolsäure 19. Kitt, Glyzerin zur -bereitung 408. Linoxyn 95. Lösliche Fettsduren, Entfernung der Knochenfett 62 - aus der Unterlauge 209. Knochenfett-Analysen 64. - in der Unterlauge 198 - aschenreiche 64. — in Rohglyzerin 344 -, Bleiche der 64 Löslichkeit des Glyzerins 26. Knochenkohle, Gluhofen fur 265 -, Glyzerinraffination mit 260. Lösungsvermögen des Glyzerin 26 -, nasse Gärung der 268. -, trockene Gärung der 264. -, Wiederbelebung der 262. Kochsalz siehe Gewerbesalz Kokosöl 75. 286 Kondensation, barometrische 178 Konservierungsmittel, Glyzerin als 881 Konstanten siehe Kennzahlen 37 Kontaktspalter 160, 164. Kontraktion des Glyzerins 20 Konzentration der Glyzerinwässer 175. -- der Unterlaugen 214. Kopiertinte, Glyzerin in der 400 Kosmetik, Glyzerin ın der 393. Kottonöl 92 Kottonstearin 94. Köttstorferzahl 37 Krebitzverseifung 168, 175. -, Entglyzermsieren der Kalkseife aus —, Glyzerinwasser von der 172 -, Herstellung der Kalkseife bei der 170. —, Kalkschlamm aus der 178. —, Mahlen der Kalkseife aus der 171. -, Umsetzung der Kalkseife aus der 172.Kristallisation des Glyzerins 6, 20 -, Reinigen des Glyzerins durch 7. Kühler, Heißwasser--- bei der Glyzerin-destillation 274, 277, 288. -, Kaltwasser- bei der Glyzerindestillation 275, 277, 281, 288 -, Luft- bei der Glyzerındestillation

271, 280, 286.

Laktone 48, 146.

zerin 252. Laurinsäure 18.

Lederfett 105.

Kupfer in Glyzerin, Nachweis von 841.

Lackfabrikation, Glyzerin in der 402.

Laugenglyzerin siehe Unterlaugengly-

Luftpumpen siehe Vakuumpumpen 179 Luftkühlung beim Ruymbeke-Glyzerindestillierapparat 280 beim Scott-Glyzerindestillierapparat Magnesia in Glyzerin, Nachweis von 841. , Spaltung mit 124 Magnesiasalze als Glyzerinersatz 424, Maisöl 99 Malabar-Talg 82. Mangansulfat bei der Fettspaltung 165 Medizin, Glyzerin in der 385 Meganit 421 Milchsaure Salze als Glyzermersatz 428 Mischkondensator 282. Modelliermasse, Glyzerin in 404. Mohnöl 98 Mohrsche Wage 365. Molphorus 425. Monochlorhydrin 29, 415 Mononatriumglyzerat 26. Mononatrium cuproglyzerat 27. Mono- und Diglyzeride in der Autoklavenfettsäure 50. Monoplumboglyzerat 27 Mowrahbutter 81. Multiplexdestillierapparat für Glyzerin 287. Myristinsäure 18. Nachmühlenöl 84. Nachweis kleiner Mengen Glyzerin 31. Nahrungsmittelfabrikation, Glyzerin in der 388. Naßluftpumpe 179. Natriumglyzerate 26. Natriumsulfat im Gewerbesalz 201, 211. Naturknochenfett 62. Naphthalinstearosulfosäure 147.

. E. Kara

Neutralfett, Bestimmung des - in Fetten 41, 52, 54. Nichtfette, Bestimmung der -- in Fetten Nichtflüchtige organische Stoffe in Glyzerin 299. , Bestimmung von 851. Nichttrocknende Öle 17. Nitrieren des Dynamitglyserins 302. Nitrierprobe des Dynamitglyzerins als Glyzeringehaltsbestimmung 804. Nitroglyzerin, Di-— 422. -, Trl- 28, 416. — —, Eigenschaften des 417. - -, Verwendung des - zu Nitroglyzerinpulver 421 - -, Verwendung des - - in der Medizin 422. — —, Verwendung des — — zu Sprenggelatine 420 Norit 291. Novoglyzerin 427. Nutschfilter 140 Oberflächenkondensator 281. Olein 56, 100 - aus dem gemischten Verseifungsverfahren 117. Olivenöl 88. Olsaure 19, 100 —, Umwandlung der — in Stearinsaure Ölwage 85. Organischer Rückstand in Destillatglyzerm 299 - ın Rohglyzorın 344 - - Bestimmung des 351 Organische Sauren, Bestimmung an -gebundener Alkalien in Rohglyzerin Verunreinigungen in Dynamitglyzerin 302. — — in Pharmakopöeglyzerin 806 — in raffiniertem Glyzerin 860. — — ın Rohglyzerin 844. Organoleptische Methoden bei der Untersuchung der Fette 38. Osmose, Reinigung der Seifenunterlaugen durch 200. —, — der Glyzerin wässer durch Elektro-., — von Unterlaugen - Rohglyzerin durch Elektro- 204. Oxalsaure, Nachweis von — in Glyzerin 848. Reinigung des Glyzerinwassers mit - und oxalsaurem Ammon 188 Oxalsaures Ammon zur Reinigung des Glygerinwassers 186. Oxyfettesuren, Bastimmung der — in

Petten 42.

in Unserlangen 195.

I Sha was a said to have I

Palmitinsäure 18. Palmkernöl 76. Palmöl 71. — Analysen 78. – Bleiche 72. Pentaerythrit 426. Perglyzerin 428. Perkaglyzerin 428. -, spezifische Gewichte, Gefrier- und Siedepunkte von --- lösungen 480. Permanganatmethode 46, 816. Petroffspalter siehe Kontaktspalter 160, 164. Pflanzenfette 71. Pflanzentalg 82. Pfeilringspalter 162. Pharmakopöeglyzerin 806 Pharmakopoe - Vorschriften, britische 812. —, deutsche 807. -, französische 810 -, japanische 314 -, osterreichische 307. -, schweizer 310 -, Vrgte Staaten v Nord-Amerika 313. Phthalsaure, Estersalze der — als Glyzerinersatz 483. Physotolsäure 19 Physikalische Eigenschaften d Fette 15. Untersuchungsmethoden d. Fette 35 — — zur Gehaltsbestimmung wäßriger Glyzerinlosungen 364 Pincytalo 82. Polyglyzerin zu Appreturmassen 406 in Destillationsrückständen 288, 327Probenahme von Fetten 34 Probenehmer für Rohglyzerin 357. Protol-Schlempe, Aufarbeitung der auf Dynamitglyzerin 243 -, Verdampfung der - auf Rohprotol 245. -, Vorreinigung der 242. Pumpen, Vakuum-— 179, 282. Rahmenfilterpresse 139 Raffination des Rohglyzerins über Knochenkohle 260. - —, vereinfachte 266. Raffinationsbatterie 261. Raffinierbarkeit der Rohglyzerine 262. Raffinierte Glyzerine 240 — —, Handelssorten 206. — —, Prüfungen 359. Ranzigwerden der Fette 17. Rapinsaure 19. Reaktiv, Twischell 147. Reduktionsverhögen des Myzerins 81. Refraintonecter 870.

Reichert-Meißlsche Zahl 40. Rhodansalzlösungen als Glyzerinersatz

Ricinusöl 90.

Ricinusölsäure 19

Ricinusol, Spaltversuch mit hydriertem

in Transparentseifen 888.

Rohglyzerin, Azidıfikations- 251

-, britische Standartbestimmungen für 257.

Destillation des 268.

Destillations - 251.

kalkfreies 183.

—, Handelsusancen für 258. -, Pressnotierungen von 258

—, Probenshme von 857.

—, Raffination des 260.

-, Saponifikat- 249.

-, Unterlaugen- 252

—, Untersuchung des 316.

-, qualitative Untersuchung der Beimengungen des 841

-, quantitative Untersuchung der Beimengungen des 345

-, Verdampfung des Glyzerinwassers auf 175.

der Unterlaugen auf 214,

—, — der Unterlau, —, Versand des 253

Rüböl 98

Rückstände, Blasen-- der Glyzerindestillation 288

Rückstandsfette 102, 107

Rührwerk, autodynamisches 121

— für die Glyzerınbleiche 267.

Salznutsche, -Salzabscheider 215. Salzzentrifuge 216.

Saponifikation der Fette, Glyzeringewinnung durch 110.

Saponifikat-Rohglyzerin 249

— Olein 117,

- Stearin 117.

Säuregehalt, Bestimmung des — in Dynamitglyzerin 806.

-, - in Rohglyzerin 850.

Säureteer 146.

Saure Spaltung der Fette 116, 144. Säurewasser aus der Autoklavenspaltung 130

Schäumen, Ursachen des — der Unterlaugen bei der Verdampfung 193, 201, 209.

Schaumvorlage 177, 184.

Scheelisieren des Weines 6, 383

Schlächterfett 104 Schlempe, Melasse- 226.

Protol- 243

Schlichtmittel, Glyzerin als 405.

Schmelzpunkt, Bestimmung des — von Fetten 85.

Schmiermittel, Glyzerin als 408.

Schmierseifen 191.

Schmutzgehalt, Bestimmung des - in Fetten 34

Schnellverdampfer System Grimma 188, Schnellzirkulationsverdampfer 218.

Schönen des Glyzerins 292,

Schreibmaschinenfarben, Glyzerin in 402.

Schwefelnstrium in Unterlaugen 198. Schwefelverbindungen, org - in Protol 289.

Schwimmlack, Glyzerin in — 403.

Schwefelsäure, Menge der - zur sauren Verseifung 144

Schwefelsaure Tonerde zur Reinigung der Unterlaugen 208, 212.

- - der Glyzerinwässer 146.

Schweinefett 60.

Seife, Eigenschaften der 185

-, Fabrikation der 190.

—, Glyzern und Grenzlauge der 887. —, Transparent- 887

Seifenunterlauge (siehe auch unter Unterlauge) 191

Senkwage 864 Sesamöl 87

Sheabutter 79.

Siedepunkt des Glyzerins 22

Silberprobe bei Dynamitglyzerin 306. Soapstock 92, 109.

Sojabohnenöl 97 Sonnenblumenol 98

Spaltdauer beim Autoklavenverfahren

beim Twitchellverfahren 174

Spaltergebnisse, Vergleich der - im Autoklaven mit und ohne Metalloxyde 123

Spaltmittel für die Autoklavenspaltung

Spaltung der Fette (siehe auch Fettspaltung) 82, 110

von gehärtetem Ricinusöl 91. Spaltungsgrad, erzielter — der Fett-

säuren aus dem Autoklavenverfahren 126.

– aus dem Twitchellverfahren 151.

– — beim fermentativen Spaltverfahren 169.

Spaltbottich zum Twitchellverfahren

Spezifisches Gewicht, Bestimmung des

- wäßriger Glyzerinlösungen 368. Spitzkessel 60.

Spodium siehe Knochenkohle 260.

Sprengel-Rohr 866.

Sprenggelatine 420.

Sprengstoffe mit Nitroglyzerin 419.

Stauchapparat von Trauzl 419.

Stärke, flüssige — als Glyzerinersatz 426. Stearin 56, 100, 117.

–, vegetabilisches 94.

Stearinfabrikation, geschichtliche Ent-wickelung der 110. Stearinsäure 18.

Stempelfarben u. Stempelmasse, Glyzerin zur 401.

Sulfate in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 848.

-, quantitative Bestimmung der 346.

—, geringe Aussalzfähigkeit der 202 Schäumen der Unterlauge durch 201. Sulfide in Glyzerin, qualitativer Nachweis der 348.

quantitative Bestimmung der 346.

Sulfite in Glyzerin, qualitativer Nachweis von 844.

-, quantitative Bestimmung der

Sulfurol 85 – -Bleiche 86

Synthetisches Glyzorm 246

Talg 57.

- - Reinigung 60

Teer von der Unterlaugenreinigung 214 von der sauren Verseifung der Fette

1.16Tego-Glykol 434

Tierische Fette 57

Toiletteglyzerin 394

Tonerde-Sulfat zur Reimgung von Unterlaugen 208, 212.

- — von Glyzerinwasser 146 Tran 65.

-, desodorisierter 66

-, Vorremigung des 69.

Transparentseifen 887. -, Fabrikation der 388.

—, Wert des Glyzerins in 891.
—, Zucker in 891.

Trennung der Autoklavenmasse 128, 130. Triazetin 29, 414.

Trimethylenglykol 18, 193, 242, 289, 356. Bestimmung des 67.

Trinitroglyzerin siehe Nitroglyzerin 28.

Triplexapparat für die Unterlaugenverdampfung 221. Trocknende Öle 17.

Türkischrotöl-Erzeugung, Gewinnung des Glyzerins bei der 184. Twitchell-Reaktay 147.

Twitchell-Spaltung 148.

-, Analysen von Rohglyzerinen aus der 158.

–, Anlagekosten einer 165.

-, Apparatur für die 154.

-, Ausführung der 148.

-, Dampfverbrauch bei der 165.

—, Ergebnisse bei der 151.

-, Fettsäureausbeute bei der 152. —, Fettsäureverluste bei der 158.

-, Glyzerinwasser aus der 158.

-, Nachdunkeln der Fettsäuren während der 150

-, Reaktıvmenge zur 149, 151. —, Rohglyzerin aus der 158, 249.

-, Schwefelsäurezusatz bei der 151.

—, Spaltbottich für die 154.

-, Theorie zur 156

—, Vorreinigung der Fette zur 147.

Twitchell-Verfahren 148. ---, Anlage für das 155, 157

-, Dampfverbrauch beim 165

—, Dauer der Spaltung bei dem 149,

—. Kalkulation des 164

-... Farbe der Fettsäuren aus dem 152

Überhitzung des Dampfes beim Ruymbeke-Apparat 279

Umlaufverdampfapparat 219

Umsetzung der Krebitz-Kalkseife in Natronseife 172

Unterlauge, Allgemeines uber 194.

—, Ausstechen der 194.

-, Entfernung von Arsen aus der 214

-, - der flüchtigen Fettsäuren aus der 209 -, - der Soifenbestandtoile aus der

- mit Tonerdesulfat 208, 212

-, - der Seifenbestandteile aus der - mit Eisenchlorid 210.

—, gallertartıge 192.

-, Glyzeringewinnung aus der 185

-, Glyzerinverluste bei der --- Aufarbeitung 224

—, Kohlenverbrauch bei der — Aufarbeitung zu Rohglyzerin 222

-, Plan einer - Aufarbeitung zu Rohglyzerin 217, 228.

Verwendung der — als Walkextrakt 195.

–, Zusammensetzung der 191.

Unterlaugenreinigung 195.

 — durch Ausfrieren der alkoholischen Lösung 197.

-, Chemikalienverbrauch bei der 214.

mit Eisenchlorid 210.

durch den elektrischen Strom 208.

–, Glyzerinverluste bei der 224.

Untersuchung der Rohglyzerine, quan-Unterlaugenreinigung mit Kalkmilch titative, auf Gesamtrückstand 850. 206. - —, — auf freie Säuren 350. - mit Kalk und Tonerdesulfat 211. — —, — nach den internationalen mit kieselfluorwasserstoffsaurem Standartmethoden v. Jahre 1911 847. Alkali 199. - durch Metalloxyde 209. -- -, - auf org. Ruckstand 851. — durch Metalisalze 207 – —, — auf Schwefelverbindungen 346 durch Osmose 200. - durch Ozon 208. Unverseifbares, Bestimmung des — in Rückstände bei der 214. Fetten 42. — mit Tonerdesulfat 208, 212. -, Schema zu einer 218. Vakuumdestillatıon für Glyzerın 272 ---, Technische Durchführung einer 212 ---, Teer bei der 214 Vakuumfilter 140 Vakuumpumpe 179, 282 — durch Zinkoxydnatron 197 Vakuumverdampfung 177. Unterlaugenrohglyzerin 252.

—, Handelsvorschriften für 252, 257. Apparate zur 177. —, wirkliche Glyzerinverluste bei der -, Reinigung des - durch Elektro-Osmose 204. -, Kohlenverbrauch bei der 181, 222 -, - durch Verestern des Glyzerins —, Vorlagen zur 184 mit Ölsaure 199 Vaporimeter 376 ---, Untersuchung des 816 Variablen 40 Unterlaugenverdampfung 214 Vateriafett 82. —, Apparate für die 216. Verdampfapparate für Glyzerinwasser -, Brüden aus der 222 —, flüchtige Fettsäuren als Ursache —, Inkrustation der 177 des Schäumens bei der 198 — für Unterlauge 216 —, Gewinnung von Gewerbesalz (Koch-Verdampfstation, Plan einer — für salz) bei der — 215. Glyzerinwasser und Unterlauge 223 -, Glaubersalzgehalt als Ursache des Verdampfung in offenen Gefaßen 175. Schäumens bei der — durch die Bildung von Inkrustationen 201 im Vakuum 177. -, Glyzerinverluste bei der 224 Verdünnen starker Glyzermlosungen -, Vorrichtung an den Vakuumverdampfkorpern zur Gewinnung des - — —, Temperaturerhöhung beim 20 Gewerbesalzes 215 Verdünnungstabellen 24 Untersuchung des Glyzerms 315. Veredlung des Rohglyzerins 259 des Dynamitglyzerins 301 Veredlungsanlage, Plan einer — für - - nach dem Aetna Standard 305 Rohglyzerin 293 — — durch die Nitrierprobe 302. Verluste an Glyzerin bei der Destilla-— nach dem Nobeltest 804. tion 285. des Pharmakopöeglyzerins 306 — bei der Glyzerinwasserver-— raffinierter Glyzerine 859. dampfung 225. - - auf Zucker 860. — — bei der Unterlaugenaufarbei-- der Rohglyzerine 316 tung 224 --- , qualitative, auf Arsen 842. Verseifung der Fette, siehe auch Fett-— —, — auf Enweißstoffe 844 spaltung 82. — —, — auf flüchtige Fettsäuren 844. – nach dem Krebitzverfahren 168, — —, — auf unlösliche Fettsäuren 175. 844 - — auf Unterlaugen 185. - —, — auf Metallsalze 841 Verseifungszahl, Bestimmung der 37, - --, -- auf Schwefelverbindungen 848 - —, quantitative, auf Aschengehalt 845, 349 Verseifungswert des Dynamitglyzerins Verwendung des Glyzerins 881. - -, - auf freies Alkali 849. --- als Abdichtungsmittel 408.

— bei der Bierbereitung 388

— zu Buchdruckwalzenmasse 410.

— zu Chromodrucktinkturen 898.

— — zu Boroglyzerm 886.

– –, – an org. Säuren gebundenes

Alkali 350.

- -, - auf Chlor 846.

— —, — auf Gesamtalkali 850.

Verwendung des Glyzerins bei der Essighereitung 383.

- — in der Färberei 404.

- - zur Färbung künstlicher Blätter 406.
- als Fleckreinigungsmittel 404.
- zu Gelatinefolien 413.
- in der Gerberei 407.
- - zur Geschmacksverbesserung gewisser Fette und Öle 385.
- zu Glyzerinbalsam 895.
- — zu Glyzerincreme 804.
- zu Glyzeringelees 395
- zu Glyzerinschlichten 405.
- — zu Glyzerinverbindungen von medizinischer und technischer Bedeutung 413.
- – zu Golddruckfirnis 402
- — in den graphischen Künsten und Geworben 398.
- — ın der Qummifabrikatıon 407
 - zu Hautoreme 396.
- zu Hektographenfarben 402.
- - zur Hektographenmasse 412
- — zur Kittebereitung 403 — als Konservierungsmittel 381
- zu Kopiertinten 400.
- in der Kosmetik 393
- - in der Lackfabrikation 402
- - m der Lederindustrie 407
- — ım Lichtdruck 399
- - als Losungsmittel für Pepsin 386
- — ın der Medizin und Pharmazie 385
- — zu Modelliermassen 404
- - in der Nahrungs- und Genußmittelfabrikation 383.
- - zu Nitroglyzerin 116
- - ın der Papierfabrikation 397.
- in der Photographie 400
- - beim Pressen der Seife 392.
- zu Salben 386
- zu Schreibmaschinenfarben 402
- als Schmiermittel 408.
- — zu Schwimmlack 403
- als Sperrflüssigkeit 408
- — ım Staubfarbendruck 399.
- zu Steindruckfarben 898.
- — zu Steindrucktinkturen 398.
- - zu Stempelfarben 401.
- zur Stempelmasse 401.
- — zu Suppositoren 386.

Verwendung des Glyzerins in Tabakbereitung 385.

- — in der Textilindustrie 404
- - zu Toiletteglyzenn 394.
- — zu Transparentseifen 887.
- — zu Umdruckpapier 399.

Viskosität, Bestimmung der 878.

Viskosimeter 374.

Vorreinigung der Fette 60, 127, 147. Vorwärmer 181.

Wägefläschehen, Bestimmung des spezifischen Gewichtes von Glyzerin mit dem 865

Walkextrakt, Unterlauge als - 195 Walkfett 106

Wasserbestimmung in Fetten und Ölen 44

- ım Glyzerin 345

Wasserkühler für die Glyzerindestil-lation 274, 275, 277, 281, 285, 288.

Wasserglas in Unterlaugen 192

-- Losungen, Reinigung von Protolschleinpe und Rohglyzerin mit 288 Weinbereitung, Glyzerin bei der 383 Wollfett 70

Zahflussigkeit siehe Viskosität 373 Zersetzen der Autoklavenseifen mit Schwefelsaure 130.

Zersetzungswasser aus der Autoklavenspaltung 130

Zentrifugieren des Geworbesalzes aus der Unterlaugen-Verdampfung 216 Zink in Glyzerin, Nachweis von 341

Zinkazotat als Glyzorinersatz 428 Zinkoxydnatron zur Reinigung von Unterlaugen 197

Zinkoxyd als Spaltmittel beim Autoklavenverfahren 124

Zinkstaub als Spaltmittel beim Auto klavenverfahren 124

Zirkulationsverdampfer, Schnell- 218 Zucker in Olyzorin, Nachweis von

-, Quantitative Bestimmung des 862.

Zucker für Transparentseifen 391 Zuckerlösungen als Glyzerinersatz 425. Zusammensetzung der Unterlaugen 191. Zwillingsapparat für Glyzerındestilla-

tion 277.



Handbuch der Seifenfabrikation. Nach dem Handbuch von Dr. C. Delte völlig umgearbeitet und neu herausgegeben von Dr. Walther Schrauth, Privatdozent an der Universität Berlin, Direktor der Tetralin-Gesellschaft. Fünfte Auflage. Mit 171 Textfiguren. 1921. Gebunden GZ. 22

Aus den zahlreichen Besprechungen:

Die uns vorliegende fünfte Auflage der Selfenfabrikation, welche einer vollständigen Umarbeitung unterzogen wurde, enthält eine zusammenhängende Darstellung der gesamten Selfenfabrikation. Diese bewährte Sammlung von ungefähr 2660 Vorschriften und Rezeptan aus dem in sile Berufzsweige eingreifenden ohemisch-technischen Gebiete bringt nicht nur für alle Gewerbetreibenden und Industriellen ein brauchbares Hand- und Hilfsbuch, sondern dient auch den vielfachen Bedürfnissen des täglichen Hausgebrauches. Die große Anzahl der zuverlässigen Vorschriften, welche meist ohne erhebliche Schwierigkeiten und ohne komplizierte maschinelle Einrichtungen auszuführen sind, wurden durchgehends den praktischen Zwecken angepaßt. — Es stehen wenige Werke dem Leserkreise zur Verfügung, die in knapper und doch genauer Form so viele brauchbare Vorschriften enthalten Das gut angelegte Register, welches die leichte Orientierung bedingt sowie das überaus bequeme Format sind weitere Vorzüge des Buches, welches wir bestens empfehlen können

Deutsche Waschmittelfabrikation. Übersicht und Bewertung der gebräuchlichsten Waschmittel. Von Dr C. Delte. Unter Mitwirkung von Dr J. Davidsohn, F. Eichbaum und Max Warkus Mit 21 Textfiguren 1920 GZ. 4; gebunden GZ. 64

Aus den zahlreichen Besprechungen.

Der Herausgeber des Buches gehört zu den Autoritäten auf dem Gebiete und ist es deshalb zu begrüßen, daß er sich zur Herausgabe dieses Werkes entschlossen hat, wird doch mangels eines wirklich guten zeitgemällen Buches viel nutziose Arbeit in der Waschmittelfabrikation geleistet, viel Rohmsterial sinnlos vergeudet und durch schlechte Waschmittel eine vorzeitige Vernichtung wertvoller Wäschebestände bewirkt. Das Buch stellt eine höchst zeitgemäße Erscheinung dar und bringt die Neuerungen und Veränderungen, die in den letzten fünf Jahren anf dem Gebiete der Waschmittellndustrie in Erscheinung getreten sind, darunter recht viele Vorschriften zur Herstellung solcher Waschmittel, bewonders auch unter Verwendung von Abfallictten.

"Der Drogenhundler"

Die medikamentösen Seifen. Ihre Herstellung und Bedeutung unter Berücksichtigung der zwischen Medikament und Seifengrundlage möglichen chemischen Wechselbeziehungen. Ein Handbuch für Chemiker, Seifenfabrikanten, Apotheker und Ärzte. Von Dr. Walther Schrautb. 1914

Aus den zahlreichen Besprechungen:

.... Jedem, der sich für die Frage der Herstellung und Wirksamkeit medizinischer Seisen interessiert, wird das vorliegende Werk ein brauchbarer Führer sein. Der Apotheker kommt oft in die Lage, über medikamentöse Seisen Auskunft geben zu müssen, da wird er sich jederzeit in dem Schrauthsachen Werk sachverständigen Rat holen können — Der ganze Stoff ist in sechs Teile eingeteilt. Teil 1 behandelt die Seise als Wasch-, Desinsektions- und Heilmittel. Die therapentische Bedeutung der Seise bespricht in einem besonderen Kapitel Dr. med. Siebert, Charlettenburg. In Teil 2 wird der Leser mit der allgemeinen Technologie der medikamentösen Seisen bekannt gemacht. Besonders aussührlich behandelt ist in einem weiteren Teil die spesielle Zusammensetzung medikamentöser Seisen. Der analytischen Untersuchung medizinischer Seisen und der bakterisiden Wertbestimmung desinfizierender Seisen, die bei der Beurteilung einer Seise von Bedeutung ist, ist ein weiteres Kapitel gewidmet. Wertvoll sind die am Behluß angegebenen Zusammenstellungen der Patente, betr. die Herstellung antiseptischer und medizinischer Seisen präparate.

Die Grundsaklen (GZ.) entsprechen den ungefähren Vorkriegspreisen und ergeben mis dem jewelligen Entwertungsfaktor (Umrechnungsschiltesel) vervielfacht den Verkaufspreis. Über den sur Zeit gelienden Umrechnungsschiltesel geben alle Buchkandlungen sowie der Verlag bereitwilliget Aushunft.

- Technologie der Fette und Öle. Handbuch der Gewinnung und Verarbeitung der Fette, Öle und Wachsarten des Pflanzen- und Tierreichs. Unter Mitwirkung von G. Lutz, Augsburg, O. Heller, Berlin, Fellx Kassler, Galatz und anderen Fachmännern herausgegeben von Gustav Hefter, Direktor der Aktiengesellschaft zur Fabrikation vegetabilischer Öle in Triest
 - Erster Band Gewinnung der Fette und Öle. Allgemeiner Teil. Mit 346 Textfiguren und 10 Tafeln. Unveränderter Neudruck. 1921.

Gebunden GZ. 25 Zweiter Band: Gewinnung der Fette und Öle. Spezieller Teil. Mit 155 Textfiguren und 19 Tafeln. Unveränderter Neudruck. 1921.

Gebunden GZ 34

- Dritter Band: Die Fett verarbeitenden Industrien. Mit 292 Textfiguren und 13 Tafeln. Unveränderter Neudruck 1921. Gebunden GZ 385 Vierter (Schluß-) Band: Die Fett verarbeitenden Industrien. (2. Teil) Seifenfabrikation und Glyzerinindustrie. In Vorbereitung
- Untersuchung der Kohlenwasserstofföle und Fette 80wie der ihnen verwandten Stoffe. Von Geh. Reg.-Rat Prof. Dr. D. Holde. Sechste, vermehrte und verbesserte Auflage bearbeitet unter Mitwirkung von Dr. G. Meyerheim, Assistent am Materialprüfungsamt zu Berlin-Lichterfelde. Mit etwa 136 Textfiguren. Erscheint im Frühjahr 1923
- · Allgemeine und physiologische Chemie der Fette. Fur Chemiker, Mediziner und Industrielle Von Prof F. Ulzer und J. Klimont, Wien. Mit 9 Textabbildungen 1906 GZ. 8
 - Einheitsmethoden zur Untersuchung von Fetten, Ölen, Seifen und Glyzerinen sowie sonstigen Materialien der Seifenindustrie. Herausgegeben vom Verband der Seifenfabrikanten Deutschlands. Zweite Auflage
 - Die Naphthensäuren. Von Dr. J. Budowski. Mit 5 Abbildungen. 1922. GZ. 4
 - Die Diazo-Verbindungen. Von Dr. A. Hantzsch, o. Professor an der Universität Leipzig und Dr. G. Beddellen, a o. Professor an der Universität Leipzig 1921 GZ. 4
 - Der Betriebs-Chemiker. Ein Hilfsbuch für die Praxis des chemischen Fabrikbetriebes Von Fabrikdirektor Dr. Blehard Dierbach. Dritte, teilweise umgearbeitete und ergänzte Auflage von Dr.-Ing Bruno Waeser, Chemiker, Magdeburg. Mit 117 Textfiguren. 1921. Gebunden GZ. 10
- Betriebsverrechnung in der chemischen Großindustrie. Von Albert Hempelmann, Dr. rer. pol. D. H. H. C. 1922. GZ 4 5; gebunden GZ. 5.6
- Chemiker-Kalender 1923. Ein Hilfsbuch fur Chemiker, Physiker, Mineralogen, Industrielle, Pharmazeuten, Hüttenmänner usw Begründet von Dr. Rudolf Bledermann. Neubearbeitet von Professor Dr. Walther Roth, Braunschweig, Technische Hochschule. 44. Jahrgang. In zwei Bänden. Erscheint alljährlich.

 I und II. Band gebunden GZ. 9